





#### Prioritätsbescheinigung über die Einreichung einer Patentanmeldung

Aktenzeichen:

100 41 861.9

Anmeldetag:

26. August 2000

Anmelder/Inhaber:

Aventis CropScience GmbH, Frankfurt am Main/DE

Bezeichnung:

Promotoren zur Genexpression in Karyopsen von

Pflanzen

IPC:

C 12 N, A 01 H

Bemerkung:

Die nachgereichten vollständigen Seiten 32 bis 43 der Beschreibung, die Patentansprüche und das Sequenzprotokoll ist am 30. August 2000 eingegangen.

Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.

München, den 30. April 2001 Deutsches Patent- und Markenamt

Der Präsident

Im Auftrag

Wallner

Aventis CropScience GmbH

AGR 2000/M 226

Dr.GRU/pp

Beschreibung

5 Promotoren zur Genexpression in Karyopsen von Pflanzen

Die vorliegende Erfindung betrifft Promotoren, die eine karyopsenspezifische Expression oder Suppression von Genen in genetisch modifizierten Pflanzen erlauben, Verfahren zur gewebespezifischen Genexpression oder Gensuppression

- 10 in Pflanzen, Expressionskassetten, rekombinante Vektoren und Wirtszellen, die solche Promotoren enthalten, mit besagten Promotoren transformierte transgene Pflanzenzellen und Pflanzen, sowie Verfahren zur Herstellung solcher Pflanzenzellen und Pflanzen.
- 15 Nachfolgend werden Dokumente aus dem Stand der Technik zitiert, deren Offenbarungsgehalt hiermit durch Referenz Teil dieser Anmeldung ist.

Der Einsatz von Pflanzen, die mit Hilfe gentechnischer Verfahren in ihrem Erbgut verändert wurden, hat sich in vielen Bereichen der Landwirtschaft als vorteilhaft erwiesen, um bestimmte Einanschaften auf Nurtrafanzen zu überbenden er

- 20 erwiesen, um bestimmte Eigenschaften auf Nutzpflanzen zu übertragen. Die vornehmlichen Ziele sind vor allem Pflanzenschutz und zum anderen eine Qualitätsund Ertragssteigerung der erntbaren Produkte.
- Zahlreiche Verfahren zur genetischen Modifikation dikotyler und monokotyler
  25 Pflanzen sind bekannt (vgl. u.a. Gasser und Fraley, Science 244 (1989), 1293-1299;
  Potrykus, Ann. Rev. Plant Mol. Biol. Plant Physiol. 42 (1991), 205-225). Oft basieren
  - diese auf der Übertragung von Genkonstrukten, die in den meisten Fällen Kombinationen von bestimmten codierenden Regionen von Strukturgenen mit
- Promotorregionen derselben oder anderer Strukturgene, sowie Transkriptionsterminatoren darstellen.

8

2

Die Beretkstellung von Promotoren ist im Zusammenhang mit der Expression von Strukturgenen von großer Bedeutung für die Herstellung von transgenen Pflanzen, da die Spezifität eines Promotors ausschlaggebend dafür ist, zu welchem Zeitpunkt, in welchen Gewebetypen unter welchen physiologischen Bedingungen und mit welcher Intensität ein transferiertes Gen in der modifizierten Pflanze exprimiert wird.

S

Die Initiation und Regulation der Transkription unterliegt dem als Promotor bezeichneten DNA-Abschnitt eines Gens. In der Regel liegen Promotorsequenzen im 5'-flankierenden Bereich eines transkribierten Gens. Einzelne Elemente eines

- 10 Promotors (z.B. transkriptionelle Enhancer) können unter Umständen auch im 3'flankierenden Bereich oder innerhalb von Intron-Sequenzen eines Gens lokalisiert sein (Kuhlemeier (1992) Plant Mol. Biol. 19: 1-14; Luehrsen (1994) The Maize Handbook, 636-638).
- 15 Eine Vielzahl von Promotoren, die die Expression von transferierten Genen oder Strukturgenen in Pflanzen steuern können, ist bereits bekannt. Der am häufigsten verwendete Promotor ist der 35S CaMV-Promotor (Franck et al., Cell 1 (1980), 285-294), der zu einer konstitutiven Expression des eingeführten Gens führt. Häufig werden auch induzierbare Promotoren eingesetzt, beispielsweise zur
- 20 Wundinduktion (DE-A-3843628), chemischen Induktion (Ward et al., Plant Molec. Biol. 22 (1993), 361-366) oder Lichtinduktion (Fluhr et al., Science 232 (1986), 1106-1112).

Auch die Verwendung zell- und gewebespezifischer Promotoren wurde beschrieben:

schließzellenspezifische (DE-A-4207358), samen-, knollen- und fruchtspezifische (zusammengefaßt in Edwards and Coruzzi, Annu. Rev. Genet. 24 (1990), 275-303; DE-A-3843627), phloemspezifische (Schmülling et al., Plant Cell 1 (1989), 665-670), wurzelknöllchenspezifische (DE-A-3702497) oder meristemspezifische Genexpression (Ito et al., Plant Mol. Biol. 24 (1994), 863-878).

9

~

Die Verwendung der beschriebenen Promotoren ist oft mit Nachteilen verbunden. Promotoren, die eine konstitutive Expression der von ihnen kontrollierten Gene bewirken, können beispielsweise zur Erzeugung herbizidtoleranter und

pathogenresistenter Pflanzen eingesetzt werden, haben aber den Nachteil, daß die Produkte der von ihnen kontrollierten Gene in allen Teilen der Pflanze vorliegen, was unerwünscht sein kann, z.B. wenn die Pflanzen der Ernährung dienen sollen. Ein negativer Aspekt der gewebe- und/oder entwicklungsunabhängigen Expression eines Transgens kann außerdem in einer unerwünschten Wirkung auf die Pflanzenentwicklung bestehen. Induzierbare Promotoren sind gleichfalls mit

10 Nachteilen verbunden, da die Induktionsbedingungen bei landwirtschaftlich genutzten Pflanzen im Freiland typischerweise schwer kontrollierbar sind. Darüberhinaus ist es zur Bewältigung verschiedener Ansätze der genetischen Veränderung von Pflanzen erforderlich, Gene, die unterschiedlich reguliert werden 15 sollen, unter die Kontrolle verschiedener Promotoren zu stellen. Es ist daher notwendig, verschiedene Promotorsysteme mit unterschiedlicher Spezifität zur Verfügung zu stellen.

Die kontrollierte Expression von Transgenen ist zum Beispiel für das Einbringen von Resistenzeigenschaften oder die Modifikation von Stoffwechselvorgängen in Pflanzen von großem Nutzen. Soll ein Transgen in definierte Stoffwechselwege einer Pflanze eingreifen, z.B. einen neuen Inhaltstoff produzieren oder vor Pathogenbefall schützen, ist seine räumlich und/oder zeitlich kontrollierte Expression nur unter Verwendung eines induzierbaren und/oder gewebe- und/oder entwicklungsspezifischen Promotors möglich. Erst dadurch wird die gezielte Produktion von erwünschten Inhaltsstoffen in einem definierten Entwicklungsstadium oder Gewebe der Pflanze ermöglicht. Z. B. kann für die Anwendung der Antisense-Technologie, in der die Expression von pflanzeneigenen Genen verhindert werden soll, der Einsatz von gewebe- und/oder entwicklungsspezifischen Promotoren gegenüber einer gewebe- und/oder entwicklungsunabhängigen Expression von

22

ဓ္တ

8

4
Vorteil sein: Der Antisense-Effekt tritt so genau in dem Entwicklungsstadium bzw.
Gewebe der Pflanze auf, in dem auch das pflanzeneigene Gen exprimiert wird.

Promotoren, die die Genexpression in der Karyopse regulieren sind bisher nur in begrenzter Zahl bekannt. Zur Bewältigung bestimmter Ansätze der genetischen Veränderung von Pflanzen ist es erforderlich, alternative Promotorsysteme zur Genexpression in der Karyopse zur Verfügung zu stellen, die im Vergleich zu den bekannten Systemen unterschiedlich reguliert sind.

Aus verschiedenen Pflanzenspezies wurden Gene der Stärkebiosynthese isoliert, deren Genprodukte spezifisch im Speichergewebe der Karyopse, nicht aber in vegetativen Geweben exprimiert werden, z.B. entsprechende Gene bzw. cDNA-Klone der GBSS 1. Dazu gehört der waxy Locus aus Mais (Klösgen et al. (1986) Mol. Gen. Genet. 203: 237-244), sowie aus Gerste (Rohde et al. (1988) Nucleic Acid
 Research 16. No. 14: 7185-7188) Reis (Wang et al. (1900) Musicia Acid December 15.

Research 16, No. 14: 7185-7186), Reis (Wang et al. (1990) Nucleic Acid Research 18: 5898), Kartoffel (van der Leij et al. (1991) Mol. Gen. Genet. 228: 240-248), Erbse (Dry et al. (1992) Plant J. 2: 193-202), Maniok (Salehuzzaman et al. (1993) Plant Mol. Biol. 20: 947-962), Hirse (Hsingh et al. (1995) Acc.Nr. U23954) und Zuckerrübe (Schneider et al. (1999) Mol. Gen. Genet. 262: 515-524).

Auch aus Weizen wurde bereits eine waxy-cDNA isoliert und sequenziert (Clark et al. (1991) Plant Mol. Biol. 16: 1099-1101; Ainsworth et al. (1993) Plant Mol. Biol. 22: 67-82). Ein weiterer Klon der GBSS I wurde aus einer cDNA-Bank von ca. 20 Tage alten Weizenkaryopsen isoliert (Block (1997) "Isolierung, Charakterisierung und

8

Expressionsanalysen von Stärkesynthase-Genen aus Weizen" (Triticum aestirum
 L.), Dissertation, Universität Hamburg). Von dieser GBSS I konnte nachgewiesen werden, daß sie in Karyopse und Pollen exprimiert wird.

Während inzwischen drei homologe waxy Strukturgene, die auf den Chromosomen 30 7A, 4A und 7D des hexaploiden Weizes liegen, isoliert wurden (Murai et al. (1999) Gene 234: 71-79), sind die Promotorsequenzen dieser oder anderer genomischer

...

Klone aus Weizen bisher unbekannt. Bekannt sind lediglich die 5'-flankierenden Bereiche der GBSS I aus Gerste (GenBank Acc.No. X07931), Löwenmäulchen (GenBank Acc.No. AB008794, AB008795), Kartoffel (GenBank Acc.No. X58453) und Mais (GenBank Acc.No. X03935).

2

Ein cDNA-Klon einer stärkekorngebundenen Stärkesynthase vom Typ II (GBSS II), die nicht im Endosperm, sondern nur in Blättern und im Perikarp von Weizen exprimiert wird, konnte kürzlich isoliert werden (Vrinten & Nakamura (2000) Plant Physiol.122: 255-263). In diploidem Weizen (*Triticum monococcum* L.) wurde außerdem auf Proteinebene eine 56kDa große Isoform einer GBSS beschrieben (Fujita & Taira (1998) Planta 207: 125-132). Diese Isoform kann im Perikarp, Aleuron und Embryo von unreifen Karyopsen nachgewiesen werden.

Der vorliegenden Erfindung liegt somit die Aufgabe zugrunde, Mittel bereitzustellen,

die eine gezielte karyopsenspezifische Genexpression in genetisch modifizierten Pflanzen ermöglichen, vorzugsweise in monokotylen Pflanzen.

5

Durch den Einsatz der erfindungsgemäßen Mittel, d.h. der erfindungsgemäßen Nukleinsäuremoleküle, Vektoren, Zellen oder Pflanzen, wird ein gewebe- und/oder

entwicklungsspezifisch definierter Eingriff in den pflanzlichen Stoffwechsel ermöglicht, z.B. in die Biosynthese von Speicherstärke oder die Nutzung der Karyopse als Speicher- oder Syntheseorgan für Stärke oder andere Reservestoffe (z.B. Polyglukane, Fettsäuren, ggf. modifizierte Speicherproteine oder biopolymere Kunststoffe) ermöglicht.

25

Unter der Kontrolle der erfindungsgemäßen Promotorsequenzen können somit Gene, insbesondere während der Kornentwicklung von Getreiden, spezifisch und zu einem frühen Zeitpunkt in der Karyopse exprimiert werden.

30 M

Mittels der erfindungsgemäßen Promotorsequenzen können darüber hinaus Gene, insbesondere während der Kornentwicklung von Getreiden, spezifisch und zu einem

ç

frühen Zeitpunkt in der Karyopse durch sog. "gene silencing"-Strategien (Cosuppression) supprimiert werden. Cosuppressionsstrategien unter Einsatz von Promotoren sind ausführlich von Vaucheret et al. (Vaucheret et al., 1998, 16(6), 651-659) beschrieben worden. Insbesondere der Abschnitt "Transcriptional trans-

5 inactivation'auf Seite 652 des Artikels von Vaucheret et al. sei hiermit durch Referenz Teil dieser Anmeldung, der speziell Cosuppressionsstrategien beschreibt, für die die erfindungsgemäßen Promotoren geeignet sind, insbesondere solche, die dort als ,ectopic trans-inactivation' bezeichnet werden können (Matzke et al., 1994, Mol Gen Genet. 244, 219-229). Solchermaßen können die erfindungsgemäßen 10 Promotoren dazu verwandet werden die Genezagien Editie.

Promotoren dazu verwendet werden, die Genexpression beliebiger Gene zu supprimieren, die unter der Kontrolle eines Promotors stehen, der als Ziel für die Cosuppression durch die erfindungsgemäßen Promotoren zugänglich ist. Gegebenenfalls ist hierfür bereits ein Sequenzabschnitt von nur etwa 90 bp Länge

5

Die erfindungsgemäßen Promotoren ermöglichen so beispielsweise die gezielte Veränderung von Speicherstärke: Um eine möglichst vielfältige Anwendung von Stärke für die unterschiedlichsten industriellen Bedürfnisse zu ermöglichen, ist es wünschenswert Pflanzen bereitzustellen, die Stärken mit definierten Eigenschaften

synthetisieren können. So werden z.B. für die verarbeitende Industrie entscheidende Eigenschaften wie Löslichkeit, Verkleisterungsverhalten, Retrogradierungstendenz, Viskosität und Komplexiervermögen durch das Verhältnis von Amylose und Amylopektin zueinander, dem Verzweigungsgrad des Amylopektins und die Derivatisierung der Polymere bestimmt. Eine gezielte Modifizierung solcher

25 Eigenschaften ersetzt aufwendige Verfahren zur Trennung von Amylose und Amylopektin oder die kostspielige chemische Modifizierung von Stärke. Eine begrenzte Möglichkeit, solche Pflanzen zu erhalten, besteht in der Anwendung klassischer Züchtungsmethoden. Durch Kreuzung spontan auftretender Mutanten

gelang so zum Beispiel die Herstellung eines (amylosefreien) "waxy" Weizens (Nakamura et al. (1995) Mol. Gen. Genet. 248: 253-259). Aufgrund des polyploiden

ဓ္က

Charakters des kommerziell bedeutenden Brot-Weizens sind Mutationen welche die Stärkestruktur betreffen nicht leicht zu erkennen, da sie von intakten Allelen kompensiert werden. Die Anwendung klassischer Züchtungsmethoden erweist sich daher als schwierig. Außerdem kann nur auf bereits vorhandene Enzymaktivitäten

- 5 zurückgegriffen werden. Neue Aktivitäten, die bisher nicht in Pflanzen identifiziert wurden oder die in Pflanzen (oder anderen Organismen) identifiziert wurden, die nicht mit der Zielpflanze kreuzbar sind, können ebenfalls nicht mit Hilfe züchterischer Verfahren bearbeitet werden.
- 10 Eine Alternative besteht in der gezielten Modifikation stärkeproduzierender Pflanzen durch gentechnische Methoden. Voraussetzung hierfür ist jedoch neben der Identifizierung und Isolierung von Genen, deren Genprodukte an der Stärkesynthese und/oder Stärkemodifikation beteiligt sind, der Einsatz spezifischer Promotoren, die eine gewebe- und/oder entwicklungsspezifische Expression der von ihnen

kontrollierten Gene in den stärkebildenden Geweben vermitteln.

5

Durch den Einsatz der erfindungsgemäßen Promotorsequenzen können außerdem auch solche Gene eingebracht werden, die dem Getreideendosperm eine modifizierte Funktion als Speichergewebe für andere Speicherstoffe verleihen.

Diese Aufgaben werden erfindungsgemäß durch die Bereitstellung der in den Patentansprüchen charakterisierten Ausführungsformen gelöst.

20

Es wurde nun gefunden, daß überraschenderweise ein Promotor wie nachfolgend 25 definiert in Pflanzen eine karyopsenspezifische Expression einer von ihm kontrollierten codierenden Nucleotidsequenz bewirkt.

Somit betrifft die vorliegende Erfindung ein Nucleinsäuremolekül mit der Funktion eines karyopsenspezifischen Promotors, das

 a) die durch Seq ID No. 1 definierte oder durch DSM 13398 (Plasmid p 11/1) hinterlegte Nucleinsäuresequenz umfaßt;

ဓ



<u>a</u>

- ein, der mehrere Sequenzelemente umfaßt, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus
- ) cacgcaaagg cgcgtcggcc agccacgac (Seq ID No. 2);
- ii) agaaacaaac aaacaaacaa aaaagt (Seq ID No. 3);
- 5 iii) cotttcagga cgatgcttcg gtgccttaag acacctacc tttgtgtcta tgacatgtga gcccaacag atggct (Seq ID No. 4);
- iv) cccgtctagg cgttcggtgt ccggcc (Seq ID No. 5);
- v) cagggagcct tcga (Seq ID No. 6);
- vi) tcagccagtt ccacccgtg cacg (Seq ID No. 7) und
- 10 vii) tactctggtc atgttaa (Seq ID No. 8);

ઇ

- einen funktionalen Teil der in a) genannten Nucleinsäuresequenz umfaßt;
  - eine Sequenz umfaßt, die mit mindestens einer der in a) und/oder b) genannten Nucleinsäuresequenzen hybridisiert; und/oder
- e) eine Sequenz umfaßt, die mit einer der in a) genannten

5

Nucleinsäuresequenzen zu mindestens 60 %, vorzugsweise zu mindestens 75 %, insbesondere zu mindestens 90 % und ganz besonders bevorzugt zu mindestens 95% identisch ist.

Weiterhin ist Gegenstand der vorliegenden Erfindung ein Nucleinsäuremolekül mit

- 20 der Funktion eines karyopsenspezifischen Promotors, das
- a) ein oder mehrere Sequenzelemente umfaßt, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus
- i) cacgcaaagg cgcgtcggcc agccacgac (Seq ID No. 2);
- ii) agaaacaaac aaacaaacaa aaaagt (Seq ID No. 3);

22

- iii) cctttcagga cgatgcttcg gtgccttaag acacctacc tttgtgtcta tgacatgtga gcccaacag atggct (Seq ID No. 4);
- iv) cccgtctagg cgttcggtgt ccggcc (Seq ID No. 5);
- v) cagggagcct tcga (Seq ID No. 6);
- vi) tcagccagtt ccaccccgtg cacg (Seq ID No. 7) und
- 30 vii) tactctggtc atgttaa (Seq ID No. 8)

sowie



337-408; 414-450; 457-500; 506-519; 524-558; 568-609; 620-638; 645-655; 661-701; 728-752; 758-770; 776-792; 802-821; 827-869; 875-889; 896-928; 957-965; b) einen funktionalen Teil der Seq ID No. 1 umfaßt, vorzugsweise ein oder mehrere 974-986;1032-1037; 1074-1106; 1114-1139; 1145-1258; 1274-1288; 1294-1323; Sequenzelemente aus der Gruppe bestehend aus den Nukleotiden der Position 1-26; 31-62; 68-103; 109-140; 146-240; 247-235; 260- 263; 283-294; 315-329; 2495-2522; 2528-2553; 2560-2656; 2663-2706; 2712-2811; 2824-2841; 2853-1330-1343; 1355-1362; 1369-1398; 1409-1448; 1454-1485; 1496-1557;1577-1602; 1610-1643; 1663-1689; 1696-1747; 1755-1835; 1843-1870; 1876-1886; 1902-1929; 1938-1987; 1994-2013; 2020-2034; 2041-2076; 2084-2137; 2138-2298; 2148-2241; 2251-2282; 2398-2317; 2317-3139; 2335-2378; 2425-2487; 2867; 2885-2922; 2928-2943; 2951-2983; 2990-3021; 3036-3139 und 3051-3139 von Seq. ID No. 1. ည

9

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung werden die Begriffe "erfindungsgemäßes Nukleinsäuremolekül" und "erfindungsgemäßer Promotor" im allgemeinen als Synonyme verwendet. 15

solche von pflanzlichen Genen, vorzugsweise von monokotylen Pflanzen, oder von erfindungsgemäßen Promotoren können hierbei aus pflanzlichen Genen stammen, genetisch modifizierten Pflanzen geeignet, vorzugsweise in monokotylen Pflanzen, erfindungsgemäßen Promotoren zur Expression oder Suppression von Genen in In einer bevorzugten Ausführungsform sind die erfindungsgemäßen Promotoren insbesondere Expression oder Suppression von Stärkesynthase-Genen. Die solchen abgeleitet. In einer weiteren, bevorzugten Ausführungsform sind die durch rekombinante DNA-Techniken modifiziert sein und/oder synthetisch hergestellt werden. 20 25

Die erfindungsgemäßen Promotoren können z.B. modifiziert werden, indem sie mit erfindungsgemäßen Promotoren zusätzlich mit Enhancer-Elementen kombiniert weiteren cis-regulatorischen Elementen kombiniert werden. So können die 30



9

verstärken, ohne jedoch seine gewebespezifische Expression zu beeinflussen. Auch werden, um die Expression des korrespondierenden Nucleinsäuremoleküls zu individuelle cis-Elemente (s.u.) der isolierten Promotoren können ebenfalls zu regulatorischen Einheiten miteinander kombiniert werden.

Im Zusammenhang mit der vorliegenden Erfindung wird unter einem "Promotor" eine DNA-Sequenz verstanden, die den regulatorischen Anteil eines Gens, vorzugsweise derjenige Anteil verstanden, der die Expressionsbedingungen des Gens bestimmt. eines Strukturgens, umfaßt. Unter dem "regulatorischen Anteil" eines Gens wird

- umfassen. Er kann zusätzlich oder an deren Stelle aber auch negativ regulatorische Ein regulatorischer Anteil besitzt ein Sequenzmotiv, mit dem Transkriptionsfaktoren codierenden Anteils des Gens einleiten. Darüber hinaus kann der regulatorische Anteil ein oder mehrere positive regulatorische Elemente, sogenannte Enhancer and RNA-Polymerase in Wechselwirkung treten und die Transkription des 9
- verstanden, deren Genprodukt im allgemeinen ein Protein ist. Die Information für die allgemeinen eine genetische Einheit aus regulatorischem und codierendem Anteil Elemente, sogenannte Silencer enthalten. Unter einem "Strukturgen" wird im Strukturgens enthalten, während der regulatorische Anteil bestimmt, wann, in primäre Aminosäuresequenz des Genprodukts ist im codierenden Anteil des 5
  - Mengen das Transkript des codierenden Anteils gebildet wird, nach dessen Vorlage welchen Geweben, unter welchen physiologischen Bedingungen und in welchen das Genprodukt synthetisiert wird. 20

Unter dem Begriff "karyopsenspezifisch" versteht man im Rahmen der vorliegenden Befruchtung, d.h. etwa 15-5dap (dap = Tage nach der Bestäubung), vorzugsweise etwa 10-5 dap, insbesondere etwa 5 dap. Insbesondere ist Karyopsenspezifität im stehendes Gen in der Karyopse, d.h. Endosperm, Perikarp und Pollen und/oder Scutellum exprimiert wird, vorzugsweise zu einem frühen Zeitpunkt nach der Erfindung, daß ein unter der Kontrolle eines erfindungsgemäßen Promotors

22

Rahmen der vorliegenden Erfindung dann gegeben, wenn der erfindungsgemäße Promoter die Expression eines Gens in der Karyopse im Vergleich zu anderen

ဓ

Geweben wie z.B. maturen Blättern oder Wurzeln begünstigt und in der Karyopse eine signifikante Erhöhung, d.h. eine 2- bis 5-fach, vorzugsweise 5- bis 10-fach, insbesondere 10- bis 100-fach höhere Expressionsrate bewirkt.

Im Zusammenhang mit der vorliegenden Erfindung kann Karyopsenspezifität z.B. Promotor beispielsweise in einer Expressionskassette bzw. in einen Vektor zur durch übliche Reportergen-Experimente analysiert werden. Zur Testung einer isolierten Promotorsequenz auf deren Promotoraktivität in Karyopse kann der Pflanzentransformation operativ mit einem Reportergen, wie z.B. dem ß-S

ß-Glucuronidase (GUS) in der Karyopse im Vergleich zu anderen Geweben, wie z.B. Glucuronidasegen (gus) aus E. coli, verknüpft werden. Dieses Konstrukt wird dann zur Transformation von Pflanzen verwendet. Anschließend wird die Expression der Reporter System as a Tool to Study Plant Gene Expression, In: GUS Protocols: maturen Blättern oder Wurzeln bestimmt, wie z.B. bei Martin et al. (The GUS 2

Using the GUS Gene as a Reporter of Gene Expression, Academic Press (1992), 23-43) beschrieben. 5

eine differenzielle Genexpression. Ergänzend sei auf Olsen et al. verwiesen (Olsen oder Gewebetypen mit unterschiedlichen biochemischen Aktivitäten, bedingt durch durchlaufen, korreliert z.B. die Entwicklung des Endosperms in verschiedene Zell-Der Begriff "Karyopse" ist dem Fachmann geläufig und umfaßt insbesondere Perikarp und Endosperm. Da diese Gewebe eine dynamische Entwicklung et al., 1999, Trends in Plant Science 4 (7), 253-257). 20

Der erfindungsgemäße Promotor erlaubt eine karyopsenspezifische Genexpression Promotors kann insbesondere die Expression von solchen Genen effektiv gesteuert Genexpression im Perikarp vermitteln kann und darüber hinaus bereits zu einem sehr frühen Zeitpunkt in der Karyopse aktiv ist, d.h. etwa 15-5 dap, vorzugsweise etwa 10-5 dap, insbesondere etwa bei 5 dap. Mit Hilfe des erfindungsgemäßen einer von ihm kontrollierten codierenden Nucleotidsequenz. Er stellt eine interessante Alternative zu bekannten Promotoren dar, weil er auch die 2 30



werden, deren Genprodukte am Stärkemetabolismus in monokotylen Pflanzen und insbesondere Weizen beteiligt sind.

Vielfältige Verwendungsmöglichkeiten stehen für die erfindungsgemäßen

Promotoren zur Verfügung. Beispielsweise wird die Herstellung transgener Pflanzen qualitativ und/oder quantitativ veränderte Speicherstoffzusammensetzung in ihrem ermöglicht, die aufgrund eines modifizierten Metabolismus in der Karyopse eine Speichergewebe, d.h. im Getreidekom aufweisen. S

vorliegende Erfindung auch Promotoren, die einen funktionalen Teil dieser Sequenz bzw. die entsprechend durch DSM 13398 hinterlegte Sequenz aufweist, betrifft die Neben einem Promotor, der die gesamte durch SEQ ID No. 1 definierte Sequenz, aufweisen und die in Pflanzen eine karyopsenspezifische Expression einer von ihnen kontrollierten codierenden Nucleotidsequenz bewirken.

9

Unter einem "funktionalen Teil" des erfindungsgemäßen Promotors versteht man im definiert, bzw. durch DSM 13398 hinterlegt, umfassen, sondem verkürzt sind. Trotz vollständige Sequenzen der besagten Promotoren, wie durch SEQ ID No. 1 Rahmen der vorliegenden Erfindung solche Sequenzen, welche nicht die

enthalten, weisen vorzugsweise einen oder mehrere der nachfolgend aufgezählten Abschnitte aus der SEQ ID No. 1 auf: 1-26; 31-62; 68-103; 109-140; 146-240; 247-235; 260- 263; 283-294; 315-329; 337-408; 414-450; 457-500; 506-519; 524-558; Karyopsenspezifität. Sequenzen die einen funktionalen Teil der Seq. ID No. 1 der Verkürzung besitzen "funktionale Teile" die erfindungsgemäße 20

1145-1258; 1274-1288; 1294-1323; 1330-1343; 1355-1362; 1369-1398; 1409-1448; 1843-1870; 1876-1886; 1902-1929; 1938-1987; 1994-2013; 2020-2034; 2041-2076; 2084-2137; 2138-2298; 2148-2241; 2251-2282; 2398-2317; 2317-3139; 2335-2378; 1454-1485; 1496-1557;1577-1602; 1610-1643; 1663-1689; 1696-1747; 1755-1835; 568-609; 620-638; 645-655; 661-701; 728-752; 758-770; 776-792; 802-821; 827-869; 875-889; 896-928; 957-965; 974-986;1032-1037; 1074-1106; 1114-1139; 22 ဓ

2425-2487; 2495-2522; 2528-2553; 2560-2656; 2663-2706; 2712-2811; 2824-2841;

Vorzugsweise weisen "funktionale Teile" des erfindungsgemäßen Promotors eine 2853-2867; 2885-2922; 2928-2943; 2951-2983; 2990-3021; 3036-3139 und/oder Långe von etwa 50-3100 bp auf, insbesondere etwa 100-3100 bp und ganz 3051-3139; die Nukleotidpositionen sind auf Seq. ID No. 1 bezogen.

besonders etwa 430-3100 bp. ည

erfindungsgemäßen Promotors steht.. Beispiele für geeignete Markergene sind das Markergen ermittelte Expressionsrate, wenn es unter der regulativen Kontrolle des Ein Maß für die Promotoraktivität ist beispielsweise die für ein bestimmtes

- Gewebespezifität läßt sich leicht durch Vergleich der an einzelnen Geweben bzw. β-Glucuronidase-Gen (gus)aus *E. coli* (Jefferson (1987) Plant Molecular Biology Reporter Vol.5 (4): 387-405) oder das Green-Fluorescence-Protein-Gen (gfp) Organen der Pflanze ermittelten Expressionsraten für besagte Markergene (Baulcombe et al., Plant J. 7 (16) (1993), 1045-1053). Die Organ- bzw. 9
  - bestimmen. Funktionale Teile der Promotorsequenzen umfassen im Rahmen der erfindungsgemäßen Sequenzen, als auch künstliche, z.B. durch chemische vorliegenden Erfindung sowohl natürlich vorkommende Varianten der Synthese erhaltene Nucleotidsequenzen. 5
- definiert (s.u.). Somit werden beispielsweise auch solche Nucleotidsequenzen durch die vorliegende Erfindung umfaßt, welche durch Modifikation der durch Seq ID No. 1 Additionen, Deletionen, Vertauschungen und/oder Insertionen eines oder mehrerer Fragmenten oder die Einfügung oder Umstellung von bekannten Nukleotid-Motiven Nucleotide, insbesondere von geeigneten cis-Elementen, speziell wie nachfolgend künstliche Mutationen einer ursprünglich isolierten Promotorsequenz verstanden, wetche die oben genannten erfindungsgemäßen Merkmale und physiologischen definierten bzw. der durch DSM 13398 hinterlegten Promotorsequenz erhalten Funktionen besitzen. Der Begriff "Mutationen" umfasst hierbei Substitutionen, Unter einem "funktionalen Teil" werden insbesondere auch natürliche oder werden kann. Ziel einer solchen Modifikation kann z.B. die Herstellung von 2 22 ဓ

Funktionale Teile der erfindungsgemäßen Promotorsequenz umfassen dabei auch solche Promotorvarianten, deren Promotoraktivität, verglichen mit dem 4

unmodifizierten Promotor (Wildtyp), abgeschwächt oder verstärkt ist.

- 1240-3139; 1259-3139; 1382-3139; 1486-3139; 1514-3139; 1655-3139; 1822-3139; Promotorsequenzen die durch Deletionsanalyse (vgl. Beispielteil) identifizierbaren Bereiche verstanden, vorzugsweise die Sequenzabschnitte 948-3139; 1006-3139; Insbesondere werden unter funktionalen Teilen der erfindungsgemäßen 1887-3139; 2138-3139 und 2176-3139 der Seq ID No. 1. Ŋ
- verschiedenen im Promotor vorhandenen cis-regulatorischen DNA-Elemente, in der Prinzipiell wird die Aktivität eines eukaryontischen RNA-Polymerase II-Promotors durch das synergistische Zusammenwirken verschiedener trans-aktiver Faktoren (DNA-bindende Moleküle wie Proteine oder Hormone) bedingt, welche an die

9

- wechselwirken direkt oder indirekt mit einem oder mehreren Faktoren der basalen Präinitiationskomplexes in der Nähe der Transkriptionsstartstelle führt (Drapkin et al., Current Opinion in Cell Biology 5 (1993), 469-476). Man kann von einem Regel etwa 10-20 Nukleotide lange DNA-Bereiche binden. Diese Faktoren Transkriptionsmaschinerie, was letztlich zur Ausbildung eines 5
  - modularen Aufbau eukaryontischer RNA-Polymerase II-Promotoren ausgehen, wobei die cis-Elemente (Module) als Teilkomponenten des Promotors dessen Aktivität im einzelnen determinieren (Tjian und Maniatis, Cell 77 (1994), 5-8). 2
- erfindungsgemäßen Promotors können beispielsweise durch Fusion mit einer Minimalpromotor-Reportergen-Kassette identifiziert werden. Unter einem Einzelne, potentiell Gewebespezifität vermittelnde Subdomänen des

22

- etwa 20 bis 30 Basenpaare stromaufwärts von der Transkriptionsstarstelle befindet, oder eine Initiatorsequenz (Smale und Baltimore, Cell 57 (1989), 103-113; Zawel Minimalpromotor versteht man eine DNA-Sequenz, die eine TATA- Box, die sich
- Annu. Rev. Biochem 62 (1993), 161-190) umfaßt. Beispiele für Minimalpromotoren und Reinberg, Proc. Natl. Acad. Sci. 44 (1993), 67-108; Conaway und Conaway, ဓ္က

wie z.B. von Restriktionsschnittstellen oder cis-Elementen sein.



Biologie (1994)), der -332 bis +14 Minimal-Patatin-Classl-Promotor sowie der -176 sind der -63 bis +8 ∆35S-Promotor (Frohberg, Dissertation an der FU Berlin FB bis +4-Minimal-PetE-Promotor (Pwee et al., Plant J. 3 (1993), 437-449.)

(Kawagoe et al., Plant J. 5(6) (1994), 885-890). Der Test auf Funktionalität einer solchen Subdomäne oder cis-Elements des Promotors kann in planta durch den Promotors auch über Deletionsanalysen bzw. Mutagenesen identifiziert werden Desweiteren können Subdomänen bzw. cis-Elemente des erfindungsgemäßen Nachweis von Reportergenaktivität in stabil transformierten Zellen erfolgen. S

insbesondere durch Di- oder Multimerisierung von Subdomänen bzw. cis-Elementen In einer weiteren Ausführungsform betrifft die vorliegende Erfindung daher von SEQ ID No.1 erhaltenen Modifikationen von Seq. ID No. 1.

erfindungsgemäßen Promotors mit einem sogenannten Enhancer erreicht. In einer weiteren Ausführungsform der Erfindung wird die Erhöhung der Promotoraktivität im Vergleich zum Wildtyp durch die Kombination des 5

determiniert wird (Benfey et al., Science 250 (1990), 959-966; Benfey et al., EMBO In der Literatur sind verschiedene Enhancer beschrieben worden, die in der Regel J. 8 (1989), 2195-2202; Chen et al., EMBO J. 7, (1988), 297-302; Simpson et al., Gewebespezifität im allgemeinen durch den jeweils verwendeten Enhancer eine gewebespezifische Erhöhung der Expression bewirken, wobei die Nature 323 (1986), 551-554). 2

25

Darüberhinaus gibt es auch Enhancer, wie z.B. den PetE Enhancer (Sandhu et al., als quantitative Verstärkerelemente vor den erfindungsgemäßen Promotor gesetzt werden können, um die Expression in der Karyopse zu erhöhen, ohne die Qualität Plant Mol. Biol. 37 (1998), 885-896), die nicht gewebespezifisch wirken und somit der Gewebespezifität des erfindungsgemäßen Promotors zu verändern.

ജ

9

Ferner können auch synthetische Enhancer verwendet werden, die beispielsweise von natürlich vorkommenden Enhancern abgeleitet sind und/oder durch Kombination verschiedener Enhancer erhalten werden.

Nucleotidsequenz aufweisen, die mit der durch SEQ ID No. 1 definierten bzw. durch stringenten Bedingungen und die in Pflanzen einen karyopsenspezifischen Einfluß auf die Expression einer von ihnen kontrollierten codierenden Nucleotidsequenz DSM 13398 hinterlegten Nucleotidsequenz hybridisieren, vorzugsweise unter Ebenso betrifft die vorliegende Erfindung auch Promotoren, die eine ß 9

Laboratory Manual, 2. Aufl. (1989), Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Hybridisierungsbedigungen, wie sie in Sambrook et al. (Molecular Cloning, A Der Ausdruck "stringente Bedingungen" bedeutet dabei beispielsweise

Hybridisierungspuffer: 2x SSC; 10x Denhardt's Lösung (Fikoll 400 + PEG + BSA; Heringsperma-DNA; 50 µg/ml tRNA; oder 0.25 M Natriumphosphatpuffer pH 7.2, Spring Harbor, NY) beschreiben sind. Insbesondere findet eine stringente Verhältnis 1:1:1); 0.1% SDS; 5 mM EDTA; 50 mM Na<sub>2</sub>HPO4; 250 µg/ml Hybridisierung unter den folgenden Bedingungen statt: 5

Hybridisierungstemperatur T= 65 bis 68 °C; 1mM EDTA, 7% SDS ೪

Waschpuffer 0.2 x SSC; 0.1% SDS;

Waschtemperatur T = 65 bis 68° C.

- Vorzugsweise weisen derartige Promotoren eine Sequenzidentität von mindestens 30%, bevorzugt von mindestens 40%, bevorzugt von mindestens 50%, besonders bevorzugt mindestens 60%, insbesondere bevorzugt von mindestens 70% und insbesondere bevorzugt mindestens 95% zu der unter Seq ID No. 1 gezeigten vorteilhafterweise von mindestens 80%, vorzugsweise mindestens 90% und 22
  - Promotorsequenz oder Teilen davon auf. Vorzugsweise wird die Sequenzidentität derartiger Promotorsequenzen durch Vergleich mit der unter SEQ ID No. 1 30

vorzugsweise auf den prozentualen Anteil der Nucleotidreste der kürzeren Sequenz, dargestellten Nucleotidsequenz bestimmt. Wenn zwei zu vergleichende Sequenzen eine unterschiedliche Länge aufweisen, bezieht sich die Sequenzidentität die identisch sind mit den Nucleotidresten der längeren Sequenz. Die

Smith und Waterman, Advances in Applied Mathematics 2 (1981), 482-489, um das Sequenzidentität kann z. B. durch Verwendung von Computerprogrammen wie das Genetics Computer Group, University Research Park, 575 Science Drive Madison, WI 53711) bestimmt werden. Bestfit nützt den lokalen Homologiealgorithmus von Bestfit-Programm (Wisconsin Sequence Analysis Package, Version 8 for Unix, S

der Anwendung von Bestfit oder einem anderen Sequenz-Alignment-Programm zur Bestimmung, ob eine bestimmte Sequenz beispielsweise zu 95% identisch ist mit Segment mit höchster Sequenzidentität zwischen zwei Sequenzen zu finden. Bei vorzugsweise so eingestellt, daß der Prozentanteil der Identität über die gesamte Långe der Referenzesequenz berechnet wird und daß Homologielücken ("gaps") einer Referenzsequenz der vorliegenden Erfindung, werden die Parameter 9 5

Substitution, Insertion oder Rekombination verursacht sein. Promotorsequenzen, die Sequenzen der Erfindung auftreten, können beispielsweise durch Addition, Deletion, von bis zu 5% der Gesamtzahl der Nucleotide in der Referenzsequenz erlaubt sind. Bei der Verwendung von Bestfit können die sogenannten optionalen Parameter bei ihren voreingestellten ("default") Werten belassen werden. Die Abweichungen, die bei dem Vergleich einer gegebenen Sequenz mit den oben beschriebenen 2

Ferner betrifft die vorliegende Erfindung auch Promotoren, die einen funktionalen Teil der erfindungsgemäßen Promotoren aufweisen und die in Pflanzen eine karyopsenspezifische Expression einer von ihnen kontrollierten codierenden

ဗ္ဗ



8

Nucleotidsequenz bewirken und die ein oder mehrere Sequenzen der Seq ID No. 2-Seq ID No. 8 umfassen.

3139; 1259-3139; 1382-3139; 1486-3139; 1514-3139; 1655-3139; 1822-3139; 1887erfindungsgemäße Promotor die gesamte Seq ID No. 1 oder einen funktionalen Teil Nucleotidsequenz auf, insbesondere die Nukleotide 948-3139; 1006-3139; 1240-In einer besonders bevorzugten Ausführungsform der Erfindung weist der der durch SEQ ID No. 1 definierten bzw. durch DSM 13398 hinterlegten 3139; 2138-3139 und 2176-3139 aus der Seq ID No. 1. 2

Die vorliegende Erfindung betrifft weiterhin Expressionskassetten enthaltend einen Promotors mit einer zu exprimierenden Nucleinsäuresequenz verstanden. Diese "Expressionskassette" wird dabei die Kombination eines erfindungsgemäßen oder mehrere der erfindungsgemäßen Promotoren. Unter dem Begriff

Nucleinsäuresequenz kann beispielsweise eine ein Polypeptid codierende Sequenz verknüpft sein kann. Die Nucleinsäuresequenz kann auch eine nicht-translatierbare sein, z.B. ein Gen, das in sense- oder in antisense-Orientierung mit dem Promotor Promotor benutzt werden, um Pflanzen mit verändertem Phänotyp herzustellen. RNA, beispielsweise eine antisense-RNA oder ein Ribozym, codieren. Diese Nucleinsäuresequenzen können in Verbindung mit dem erfindungsgemäßen 5 2

Die erfindungsgemäßen Expressionskassetten können weiterhin eine

Promotor verknüpften Nucleinsäuresequenz enthalten. Unter einer "Transkriptions-Transkriptionsterminationssequenz stromabwärts des 3'-Endes der mit dem

25

pflanzlichen Organismen, bevorzugt aus höheren Pflanzen, besonders bevorzugt

aus monokotylen Pflanzen, insbesondere bevorzugt aus Gramineen und ganz

25

besonders Pflanzen der Gattung *Triticum*.

13398 hinterlegten Nucleotidsequenz hybridisieren, stammen vorzugsweise aus

wie oben beschrieben mit der durch SEQ ID No. 1 definierten bzw. durch DSM

eines codierenden Genabschnitts lokalisiert ist und in der Lage ist, die Beendigung terminationssequenz" wird dabei eine DNA-Sequenz verstanden, die am 3'-Ende der Transkription und gegebenenfalls die Synthese eines Poly-A-Schwanzes hervorzurufen. Ein Beispiel für eine solche Terminationssequenz ist die des Octopinsynthasegens. Weitere sind dem Fachmann gut bekannt.

8

Außerdem betrifft die vorliegende Erfindung Vektoren, die mindestens einen erfindungsgemäßen Promotor enthalten. In einer weiterhin bevorzugten Ausführungsform ist der erfindungsgemäße Promotor Erkennungssequenzen von mindestens einem Restriktionsenzym, vorzugsweise von Polylinker, die eine Integration beliebiger Sequenzen stromabwärts des Promotors erlauben. Dabei wird unter einem "Polylinker" eine DNA-Sequenz verstanden, die in einem derartigen Vektor verknüpft mit Restriktionsschnittstellen bzw. einem zwei oder mehr Restriktionsenzymen, enthält.

S

beispielsweise die des Octopinsynthasegens, stromabwärts des Promotors bzw. des In einer besonders bevorzugten Ausführungsform enthält ein erfindungsgemäßer Vektor auch noch eine Sequenz für die Termination der Transkription,

**Polylinkers**.

Expressionskassetten enthalten. Gegebenenfalls enthalten die erfindungsgemäßen Vektoren Selektionsmarker, die geeignet sind, Zellen, die die erfindungsgemäßen Ebenso betrifft die vorliegende Erfindung Vektoren, die erfindungsgemäße Vektoren enthalten, zu identifizieren und gegebenenfalls zu selektionieren.

2

geeignet zur Transformation von pflanzlichen Zellen und besonders bevorzugt zur In einer bevorzugten Ausführungsform sind die erfindungsgemäßen Vektoren Beispiel für derartige Vektoren sind binäre Vektoren, die zum Teil kommerziell Integration von Fremd-DNA (z.B. Transgenen) in das pflanzliche Genom. Ein erhältlich sind.

25

erfindungsgemåßen Nukleinsåuremolekül (d.h. erfindungsgemåßen Promotor), einer genetisch modifiziert sind, insbesondere pflanzliche Zellen oder mikrobielle Zellen, z. erfindungsgemäßen Expressionskassette oder einem erfindungsgemäßen Vektor Ferner betrifft die vorliegende Erfindung Wirtszellen, die mit einem B. der Gattung Agrobacterium.

ဓ

20

"Genetisch modifiziert" bedeutet dabei, daß die Wirtszelle einen erfindungsgemäßen Promotor, eine erfindungsgemäße Expressionskassette oder einen

erfindungsgemäßen Vektor enthält, vorzugsweise stabil in das Genom der Wirtszelle

integriert, und der Promotor bzw. die Expressionskassette entweder in die Wirtszelle erfindungsgemäßen Wirtszellen können entweder selbst das unmittelbare Produkt eines Transformationsereignisses sein oder davon abstammende Zellen sein, die oder in einen Vorgänger dieser Zelle als Fremd-DNA eingebracht wurde. D.h. die einen erfindungsgemäßen Promotor oder eine erfindungsgemäße Ŋ

insbesondere bakterielle, als auch eukaryontische Zellen in Frage. Eukaryontische Expressionskassette enthalten. Als Wirtszellen kommen sowohl prokaryontische, Zellen können beispielsweise Pilzzellen sein, insbesondere der Gattung Saccharomyces. 9

Agrobacterium zur Transformation von Pflanzen, Pflanzenzellen, -geweben oder – erfindungsgemäßen Vektoren, erfindungsgemäßen Expressionskassetten oder In einer weiteren Ausführungsform betrifft die Erfindung die Verwendung der erfindungsgemäßen Wirtszellen, insbesondere Wirtszellen der Gattung

5

in einer besonders bevorzugten Ausführungsform sind die erfindungsgemäßen Wirtszellen Pflanzenzellen, die im folgenden als "transgene Pflanzenzellen" bezeichnet werden.

೫

Pflanzenzellen enthalten. Diese können grundsätzlich jeder beliebigen Pflanzenart, gattung, -familie, -ordnung bzw. -klasse angehören, die gewerblich nutzbar sind. Es können sowohl monokotyle als auch dikotyle Pflanzen sein. Vorzugsweise sind die erfindungsgemäßen Pflanzen Nutzpflanzen, d.h. Pflanzen, die für den Menschen Ferner betrifft die vorliegende Erfindung auch Pflanzen, die erfindungsgemäße 25

Interesse sind. Bevorzugt sind dabei landwirtschaftliche Nutzpflanzen, insbesondere von agrarwirtschaftlichem, forstwirtschaftlichem und/oder gartenbauwirtschaftlichem 30

Getreidearten wie z.B. Weizen, Hafer, Gerste, Roggen, Mais, Reis oder Futter- und Weidegräser (wie z.B. Alfalfa, weißer oder roter Klee). In einer weiteren Ausführungsform betrifft die vorliegende Erfindung auch Verfahren zur Herstellung von transgenen Pflanzenzellen und Pflanzen, dadurch

വ

gekennzeichnet, daß man Pflanzenzellen, -gewebe oder -teile oder Protoplasten mit einem erfindungsgemäßen Nukleinsäuremolekül, einem erfindungsgemäßen Vektor, einer erfindungsgemäßen Expressionskassette oder mit einer erfindungsgemäßen Wirtszelle, vorzugsweise einem Mikroorganismus transformiert, die transformierten

Zellen, Gewebe, Pflanzenteile oder Protoplasten in einem Wachstumsmedium kultiviert und im Fall der Herstellung transgener Pflanzen daraus Pflanzen 9

In einer weiteren Ausführungsform betrifft die Erfindung die Verwendung eines oder Expressionskassetten oder gegebenenfalls Wirtszellen zur Herstellung transgener mehrerer der erfindungsgemäßen Nukleinsäuremoleküle, Vektoren, 5

Wirtszellen, insbesondere transgener Pflanzenzellen und Pflanzen.

das Genom einer Pflanzenzelle integriert wird und aus besagter Pflanzenzelle eine erfindungsgemäßen Nukleinsäuremoleküle direkt oder mittels eines oder mehrerer der erfindungsgemäßen Vektoren, Expressionskassetten oder Wirtszellen stabil in karyopsenspezifischen Genexpression in Pflanzen, worin eines oder mehrere der In einer weiteren Ausführungsform betrifft die Erfindung ein Verfahren zur Pflanze regeneriert wird. 20

25

karyopsenspezifischen Gensuppression in Pflanzen, worin eines oder mehrere der das Genom einer Pflanzenzelle integriert wird und aus besagter Pflanzenzelle eine erfindungsgemäßen Nukleinsäuremoleküle direkt oder mittels eines oder mehrerer der erfindungsgemäßen Vektoren, Expressionskassetten oder Wirtszellen stabil in In einer weiteren Ausführungsform betrifft die Erfindung ein Verfahren zur Pflanze regeneriert wird, vorzugsweise mittels Cosuppression.

ဗ္က



22

Gewebe und Regeneration ganzer Pflanzen aus den transformierten Zellen bzw. Verfahren hergestellt werden, z.B. durch Transformation pflanzlicher Zellen oder Die erfindungsgemäßen Pflanzen können nach dem Fachmann bekannten

Für die Einführung von DNA in eine pflanzliche Wirtszelle stehen eine Vielzahl von pflanzlicher Zellen mit T-DNA unter Verwendung von Agrobacterium tumefaciens Fechniken zur Verfügung. Diese Techniken umfassen die Transformation oder Agrobacterium rhizogenes als Transformationsmittel, die Fusion von

Protoplasten, die Injektion, die Elektroporation von DNA, die Einbringung der DNA mittels des biolistischen Ansatzes sowie weitere Möglichkeiten. 9

keine speziellen Anforderungen an die verwendeten Plasmide gestellt. Es können Bei der Injektion und Elektroporation von DNA in Pflanzenzellen werden an sich

einfache Plasmide wie z. B. pUC-Derivate verwendet werden. Sollen aber aus derartig transformierten Zellen ganze Pflanzen regeneriert werden, ist z.B. die Anwesenheit eines selektierbaren Markergens notwendig. 5

Begrenzung, häufig jedoch die rechte und linke Begrenzung der Ti- und Ri- Plasmid weitere DNA-Sequenzen erforderlich sein. Werden z. B. für die Transformation der Pflanzenzelle das Ti- oder Ri- Plasmid verwendet, so muss mindestens die rechte T-DNA als Flankenbereich mit den einzuführenden Genen verbunden werden. Je nach Einführungsmethode gewünschter Gene in die Pflanzenzelle können 20

Werden für die Transformation Agrobakterien verwendet, muss die einzuführende können aufgrund von Sequenzen, die homolog zu Sequenzen in der T-DNA sind, intermediären Vektor oder in einen binären Vektor. Die intermediären Vektoren durch homologe Rekombination in das Ti- oder Ri-Plasmid der Agrobakterien integriert werden. Dieses enthält ausserdem die für den Transfer der T-DNA DNA in spezielle Plasmide cloniert werden, und zwar entweder in einen 25 8

notwendige vir-Region. Intermediäre Vektoren können nicht in Agrobakterien



Selektionsmarker-Gen und einen Linker oder Polylinker, welche von der rechten und 181-187). Das als Wirtszelle dienende Agrobakterium soll ein Plasmid, das eine vir-Agrobakterien transformiert werden (Holsters et al. Mol. Gen. Genet. 163 (1978), Pflanzenzelle notwendig. Zusätzliche T-DNA kann vorhanden sein. Das derartig können sowohl in E.coli als auch in Agrobakterien replizieren. Sie enthalten ein Agrobacterium tumefaciens übertragen werden (Konjugation). Binäre Vektoren Region trägt, enthalten. Die vir-Region ist für den Transfer der T-DNA in die replizieren. Mittels eines Helferplasmids kann der intermediäre Vektor auf transformierte Agrobakterium wird zur Transformation von Pflanzenzellen linken T-DNA Grenzregion eingerahmt werden. Sie können direkt in die 2 9

Crit. Rev. Plant. Sci., 4, 1-46 und An et al. EMBO J. 4 (1985), 277-287 beschrieben System Offsetdrukkerij Kanters B.V., Alblasserdam (1985), Chapter V; Fraley et al., Die Verwendung von T-DNA für die Transformation von Pflanzenzellen ist intensiv untersucht und ausreichend in EP 120 516; Hoekema, In: The Binary Plant Vector 5

Einführung fremder DNA unter Verwendung des biolistischen Verfahrens oder durch Reed, A. Pühler, P. Stadler, eds.), Vol. 2, 627-659, VCH Weinheim-New York-Basel-Blattstücke, Stengelsegmente, Wurzeln, aber auch Protoplasten oder Suspensions-Antibiotika oder Biozide zur Selektion transformierter Zellen enthalten kann, wieder Protoplastentransformation sind bekannt (vgl. z. B. Willmitzer, L., 1993 Transgenic Anwesenheit der eingeführten DNA untersucht werden. Andere Möglichkeiten der plants. In: Biotechnology, A Multi-Volume Comprehensive Treatise (H.J. Rehm, G. ganze Pflanzen regeneriert werden. Die so erhaltenen Pflanzen können dann auf kultivierte Pflanzenzellen) können dann in einem geeigneten Medium, welches Für den Transfer der DNA in die Pflanzenzelle können Pflanzen- Explantate rhizogenes cokultiviert werden. Aus dem infizierten Pflanzenmaterial (z. B. zweckmässigerweise mit Agrobacterium tumefaciens oder Agrobacterium

25

9

20



Ansatzes und mittels Agrobakterien transformiert (Komari et al., (1998); Advances in al. (1999), Transformation of Cereals, Genetic Engineering, 12, S. 113-148 Hrsg.: JK cereal gene transfer; Current Opinion in Plant Biotechnology 1, S. 161 ff.; Bilang et Monokotyle Pflanzen werden inzwischen routinemäßig mittels des biolistischen

- Makroinjektion von DNA in Blütenstände, die Mikroinjektion von DNA in Mikrosporen und Pro-Embryonen, die DNA-Aufnahme durch keimenden Pollen und die DNA-Setlow, Kluwer Academic / Plenum Publisher, New York). Weitere geeignete Methoden sind die elektrisch oder chemisch induzierte DNA-Aufnahme in Protoplasten, die Elektroporation von partiell permeabilisierten Zellen, die 2
  - Aufnahme in Embryon durch Quellung (zur Übersicht: Potrykus, Physiol. Plant (1990), 269-273). 9

partiell permeabilisierten Zellen oder die Einbringung von DNA mittels Glasfasern Darüber hinaus stellen die Protoplastentransformation, die Elektroporation von alternative, dem Fachmann bekannte Verfahren dar.

5

beschreiben, z.B. für Gerste (Wan und Lemaux, s.o.; Ritala et al., s.o.; Krens et al., Nature 296 (1982), 72-74) und für Weizen (Becker et al., Plant J. (1994) 5 (2): 229-Auch die erfolgreiche Transformation anderer Getreidearten wurde bereits

307; Nehra et al., Plant J. 5 (1994), 285-297).

2

die Agrobakterium-vermittelte Transformätion (Hiei et al., Plant J. 6 (1994), 271-282; Für Reis wurden unterschiedliche Transformationsmethoden beschrieben, wie z.B. Hiei et al., Plant Mol. Biol. 35 (1997), 205-218; Park et al., J. Plant Biol. 38 (1995),

- Datta et al., Plant Mol. Biol. 20 (1992), 619-629; Sadasivam et al., Plant Cell Rep. 13 (1994), 394-396), der biolistische Ansatz zur Pflanzentransformation (Li et al., Plant Potrykus, Spangenberg (Eds.), Springer-Verlag, Berlin, Heidelberg, 1995, 66-75; 365-371), die Protoplasten-Transformation (Datta, In "Gene transfer to plants", Cell Rep. 12 (1993), 250-255; Cao et al., Plant Cell Rep. 11 (1992), 586-591;
  - Christou, Plant Mol. Biol. (1997), 197-203) sowie die Elektroporation (Xu et al., In ဓ္က



"Gene transfer to plants", Potrykus, Spangenberg (Eds.), Springer-Verlag, Berlin, Heidelberg, 1995, 201-208).

Ferner betrifft die vorliegende Erfindung auch das Vermehrungsmaterial und Erntegut der erfindungsgemäßen Pflanzen, das erfindungsgemäße Pflanzenzellen enthält. Der Begriff "Vermehrungsmaterial" umfaßt dabei jene Bestandteile der Pflanze, die geeignet sind zur Erzeugung von Nachkommen auf vegetativem oder generativem Weg. Für die vegetative Vermehrung eignen sich beispielsweise Stecklinge, Calluskulturen, Rhizome, Wurzelstöcke oder Knollen. Anderes Vermehrungsmaterial umfaßt beispielsweise Früchte, Samen, Sämlinge,

S

Protoplasten, Zellkulturen etc. Vorzugsweise handelt es sich bei dem

9

Vermehrungsmaterial um Knollen oder Samen.

Weiterhin betrifft die vorliegende Erfindung die Verwendung der erfindungsgemäßen 15 Promotoren oder der mittels des erfindungsgemäßen Verfahrens identifizierten Promotoren zur karyopsenspezifischen Expression von Transgenen in Pflanzenzellen oder Pflanzen.

5

Außerdem betrifft die vorliegende Erfindung die Verwendung der
20 erfindungsgemäßen Promotoren oder der mittels des erfindungsgemäßen
Verfahrens identifizierten Promotoren zur karyopsenspezifischen Co-suppression
von Genen oder Transgenen in Pflanzenzellen oder Pflanzen.

20

Der Begriff "Transgen" bedeutet dabei eine künstlich in eine Pflanze eingeführte
25 DNA-Sequenz, die ein oder mehrere der erfindungsgemäßen Nukleinsäuremoleküle
enthalten.

Diese und andere Ausführungsformen sind dem Fachmann durch die Beschreibung und die Beispiele der vorliegenden Erfindung offenbart. Weiterführende Literatur zu den oben angeführten Methoden, Mitteln und Anwendungen, die im Sinne der vorliegenden Erfindung benötigt werden, sind dem Fachmann aus dem Stand der

ဓ



,

Technik bekannt. Zu diesem Zweck bieten sich unter anderem öffentliche Datenbanken an (z.B. "Medline"), die ggf. über Internet zur Verfügung stehen, z. B. unter der Adresse http://www.ncbi.nlm.nih.gov/PubMed/medline.html Weitere Datenbanken und Adressen sind dem Fachmann geläufig und können aus dem

5 Internet entnommen werden, z. B. unter der Adresse http://www.lycos.com. Eine Übersicht über Quellen und Informationen zu Patenten bzw. Patentanmeldungen in der Biotechnologie ist in Berks, TIBTECH 12 (1994), 352-364 gegeben.

Zur spezifischeren Beschreibung der Erfindung wird einer der erfindungsgemäßen Promotoren durch SEQ ID No.1 repräsentiert, bestehend aus 3.809 Basen der genomischen Sequenz des isolierten gbss1-Subklons p11/1 wie durch DSM 13398 hinterlegt. Darin enthalten sind 3.163 Basen des 5'-flankierenden Bereichs und 646 Basen des codierenden Bereichs der GBSS I. Vergleiche der in SEQ ID No.1 aufgeführten genomischen Sequenz mit dem isolierten cDNA-Klon der GBSS I

(Block (1997) Dissertation, Universität Hamburg) zeigen im 5'untranslatierten Bereich an Position 2.333 bis 2436 eine Homologie von etwa 75 % und an Position 3.216 bis 3.262 eine Homologie von 100% mit dem cDNA-Klon. Der 5'untranslatierte Bereich des Gens wird durch ein ca. 670 Basen langes Leader-Intron (Position 2.436-3.101 in Seq ID No. 1) unterbrochen.

Der 5'flankierend vom Startcodon gelegene DNA-Bereich (Promotor und 5'untranslatierter Bereich mit Leader-Intron; SEQ ID. No. 1 Position 1-3.139) wurde hinsichtlich bekannter cis-regulatorischer DNA-Elemente von Pflanzen untersucht. Es wurden Endosperm- bzw. samenspezifische DNA-Elemente an folgenden

25 Positionen im GBSS I-Promotor (= SEQ ID No. 1) identifiziert:

-300bp-Elemente (TGTAAAG)

Position 906 (-) TGHAAARK

RY repeat (CATGCATG)

ဓ္က

Position 2138 (+) CATGCATG
Position 929 (+) CATGCAT

Position 929 (+) CATGCAT Position 989 (+) CATGCAT

Position 2139 (-) CATGCAT Position 270 (-) CATGCAT

Position 2868 (+) RTTTTR Position 2878 (+) RTTTTR Position 2657 (-) RTTTTTR Position 639 (+) RTTTTR Position 3038 (-) RTTTTTR Position 330 (+) RTTTTR Position 241 (+) RTTTTR Position 721 (-) RTTTTR

E-Boxen (CANNTG)

Amylase-Box

Position 2488 (-) TATCCAT

Position 1401 (+) GTACGTG Position 1346 (+) GTACGTG

ACGT Motiv

Position 1836 (+) GTACGTG

Position 451 (+) CANNTG

Position 942 (+) CANNTG Position 967 (+) CANNTG

DNA-Elemente für eine pollenspezifische Genexpression wurden an folgenden

Position 1053 (+) AGAAA Position 1057 (+) AGAAA Position 1449 (+) AGAAA Position 3046 (+) AGAAA

Position 609 (+) AGAAA Position 702 (+) AGAAA

(LAT52; L. esculentum)

Positionen gefunden:

9

Pollen1

Position 987 (+) CANNTG

Position 997 (+) CANNTG

5

Position 1038 (+) CANNTG Position 1140 (+) CANNTG

Position 1363 (+) CACGTG (G-Box)

Position 1571 (+) CANNTG

Position 1988 (+) CANNTG Position 2014 (+) CANNTG Position 2035 (+) CANNTG

೫

Position 3032 (+) CANNTG Position 2554 (+) CANNTG

Position 1050 (-) CACGTG (G-Box)

25

Position 1695 (-) CACGTG (G-Box) Position 2949 (-) CACGTG (G-Box)

Position 308 (+) TACACAT Position 940 (+) TACACAT Position 264 (-) TACACAT

Napin Motiv (TACACAT)

8

Position 104 (-) AGAAA Position 141 (-) AGAAA Position 254 (-) AGAAA Position 409 (-) AGAAA Position 520 (-) AGAAA Position 559 (-) AGAAA Position 563 (-) AGAAA

Position 27 (-) AGAAA

25

Position 2707 (-) AGAAA Position 2812 (-) AGAAA Position 2819 (-) AGAAA

Position 822 (-) AGAAA

Position 771 (-) AGAAA Position 656 (-) AGAAA

ဓ

3



## Position 2923 (-) AGAAA

Q-Element (ZM13)

Position 2842 (+) AGGTCA

Position 2847 (+) AGGTCA

DNA-Elemente, die an einer durch Zucker regulierten Genexpression beteiligt sind

S

wurden an folgenden Positionen gefunden:

TATCCAY-Motiv

Position 2488 (-) TATCCAY

CGACG-Element (AMY3, O. sativa)

9

Position 1761 (+) CGACG

9

Position 1289 (-) CGACG

Position 1488 (-) CGACG

Position 1748 (-) CGACG

Position 932 (-) CGACG

Wurzelspezifische DNA-Elemente wurden an folgenden Positionen gefunden: Wurzel Motiv (Triticum aestivum POX1) Position 63 (+) ATATT

5

Position 278 (+) ATATT

Position 501 (+) ATATT

Position 753 (+) ATATT

20

Position 890 (+) ATATT

Position 277 (-) ATATT

Position 304 (-) ATATT

Position 870 (-) ATATT

DNA-Elemente, die an einer hormonell regulierten Genexpression durch ABA

22

ABRE Motiv (Oryza sativa em)

beteiligt sind, wurden an folgenden Positionen gefunden:

Position 1347 (+) TACGTGTC

Position 1067 (-) TACGTGTC

ABRE Motiv (Triticum aestivum L. Em) Position 1930 (+) ACGTSSSC 30



DPBF Core (CDC3)

Position 941 (+) ACACNNG

Position 951 (+) ACACNNG

Position 966 (+) ACACNNG Position 996 (+) ACACNNG Position 1010 (+) ACACNNG

S

Position 1025 (+) ACACNNG

Position 1107 (+) ACACNNG

Position 1570 (+) ACACNNG

Position 1603 (+) ACACNNG

Position 2077 (+) ACACNNG Position 296 (-) ACACNNG DNA-Elemente, die an einer hormonell regulierten Genexpression durch Auxin bzw. Ethylen beteiligt sind, wurden an folgenden Positionen gefunden:

Auxin response factor (ARF A.thaliana) Position 2984 (-) TGTCTC

NtBBF1 Motiv (rolB)

Position 614 (+) ACTTTA

Position 793 (+) ACTTTA

20

Ethylen RE (L.esculentum4)

Position 3022 (+) AWTTCAAA

Position 3028 (+) AWTTCAAA

DNA-Elemente, die für eine Licht- oder Temperatur-regulierte Genexpression

stehen, wurden an folgenden Positionen im GBSS I-Promotor gefunden:

-Box

Position 713 (-) GATAA

Position 796 (-) GATAA

Position 1019 (+) ACCGACA

LowTemperature RE (H. vulgare) LowTemperature RE (A.thaliana)

30

Position 1020 (+) CCGAC

Position 1324 (+) CCGAC





Position 1749 (-) CCGAC Position 2523 (-) CCGAC

DNA-Element, das für die Transkriptionsinitiantion wesentlich ist (TATA-Box), wurde finden sich in dem durch SEQ ID No.1 repräsentierten Promotor an verschiedenen Enhancerelemente bekannt sind (J.E. Sandhu, 1998, Plant Mol. Biol. 37: 885-96) Stellen: Positionen 1-958, 1024-1213, 1912-1960 sowie 2527-3127. Ein basales an Position 2378 gefunden. 25 bp downstream der TATA-Box befindet sich nach Nikolov (D.B. Nikolov, 1997, PNAS 94: 15-22) der Transkriptionsinitiationspunkt. Neben anderen bekannten DNA-Motiven (CAAT-Box, GT1-Box, MART-Boxen, DOF-Boxen, Myb- und Myc-Boxen) enthält der unter SEQ ID No.1 aufgeführte Promotor weitere, bisher unbekannte Sequenzmotive. Ein DNA-Sequenzmotiv AT-reiche Regionen, wie sie aus verschiedenen anderen Promotoren als 9 S

Ein sich wiederholendes Motiv der Sequenz (GAA), befindet sich an den Positionen Promotorbereich aus Gerste (GenBank Acc. No. X07931) aufweisen, befinden sich Sequenzabschnitten des gbssl-Promotors aus Gerste und einem DNA-Bereich im Puroindolin-Promotor aus Weizen (Digeon et al. (1999) Plant Mol. Biol. 39: 1101-Endosperm, Aleuronzellen und im Perikarp reguliert. Repeats der Sequenz (CA), und 1.267. Zwei direkte Sequenzwiederholungen (ACGTACGT) befinden sich an 1112; Acc. No. AJ000548), der in Reis die Expression des GUS-Reportergens in befinden sich an den Positionen 948-956, 1.007-1.015 und 1.024-1.030. Ein sich wiederholendes Sequenzmotiv (CTCACC) befindet sich an den Positionen 1.259 (CCCACCGG). Ein Motiv der Sequenz (AAAC), befindet sich an Position 1.887. den Positionen 1.344 und 1.349. Weitere Sequenzwiederholungen (GAGAGC) 2.321 und 2.379 bis 2.423. Sequenzbereiche, die Homologien zum GBSS Ian den Positionen 1.383-1.406 (95% Sequenzidentität), 2.136-2.179 (93% befinden sich an Position 1.558, Position 1.614 (CGCGTG) und 1.644 Sequenzidentität) und 2.229-2.284 (90% Sequenzidentität),

8

22

3

32

Hinterlegung von Mikroorganismen:

Das erfindungsgemäße Nukleinsäuremolekül gemäß SEQ ID No. 1 wurde bei der Braunschweig, Deutschland gemäß Budapester Vertrag am 17. März 2000 Deutschen Sammlung für Mikroorganismen und Zeilkulturen (DSMZ) in

Plasmid p11/1 enthaltend SEQ ID No. 1, Hinterlegungsnummer DSM 13398. (17.03.2000) durch Hinterlegung von Plasmid DNA offenbart:

വ

Klonierungsverfahren

Zur Klonierung in E.coli-Bakterienstämme wurden die Vektoren pBlueskript™ II

Deutschland) und Lambda Fix $^{\otimes}$  II / Xhol Klonierungsvektor (Stratagene GmbH, SK(+/-) bzw. KS(+/-) Phagemid Vektoren (Stratagene GmbH, Heidelberg, Heidelberg, Deutschland)verwendet. 9

Bakterienstämme

(CCACACACTACAA) an Position 2.283 zeigt Homologien zu DNA-

5

Deutschland) verwendet. Für die Bakteriophagen-Vektoren wurde der Epicurian Coli Karlsruhe, Deutschland) und Epicurian Coli SURE® (Stratagene GmbH, Heidelberg, Für die Blueskript-Vektoren wurden die  $\it E.coli-S$ tämme DH $\it 5\alpha$  (Life Technologies, Stamm XL1-Blue MRA (Stratagene) verwendet. 5

1989 verwiesen: Sambrook et al. (1989), Molecular Cloning; A Laboratory Manual, Für grundlegende molekularbiologische Arbeitstechniken wird auf Sambrook et al. Second Edition; Cold Spring Harbour Laboratory Press). 20

Ausführungsbeispiele

25

Die nachfolgenden Beispiele erläutern die Erfindung ohne sie in irgendeiner Hinsicht zu beschränken.

Herstellung der genomischen Weizenbank

Zur Herstellung der genomischen Weizenbanken wurde Gesamt-DNA aus etiolierten Keimlingen von Triticum aestivum L. cv. "Florida" isoliert. Zur Anzucht steriler ဓ္က



etiolierter Keimlinge wurden reife Karyopsen für 20 min mit 1% NaOCI, 0,1% (v/v) Mucasol® (Merz & Co., Frankfurt, Deutschland) inkubiert und anschließend 3x mit Vierzehn Tage nach dem Plattieren wurden die Keimlinge abgeschnitten und in GELRITE® (Carl Roth GmbH & Co., Karlsruhe, Deutschland) zur Verfestigung zugesetzt wurde, ausgelegt. Das Wachstum erfolgte bei 26°C in Dunkelheit. (Murashige & Skoog (1962), Physiol. Plant. 15: 473-479), dem 0,3% (w/v) Aqua bidest gewaschen. Die Karyopsen wurden auf sterilem MS-Medium flüssigem Stickstoff eingefroren.

S

S

BamH I bzw. Sau3A I (Life Technologies, Karlsruhe, Deutschland). Hierzu wurden 3 Restriktionspuffers in einem Gesamtvolumen von 1,5 ml mit 12,5 Units, 6,25 Units bzw. 3,125 Units des Restriktionsenzyms BamH I bzw. 1,56 Units, 0,78 Units bzw. Der partielle Verdau der genomischen DNA erfolgte mit den Restriktionsenzymen Aliquots die jeweils 100 µg genomische DNA , 150 µl des entsprechenden 10

0,39 Units Sau3A I für 1 h bei 37°C restringiert. Aliquots der partiell restringierten Isoamylalkohol (25:24:1, v/v) und Chloroform/Isoamylalkohol (24:1, v/v) Extraktion analysiert. Die Restriktionsenzyme wurden durch einmalige Phenol/Chloroform/ DNA wurden anschließend gelelektrophoretisch auf den Grad der Restriktion aus den Ansätzen entfernt. Abschließend wurde Saccharose bis zu einer 15

Endkonzentration von 10% (w/v) zu jedem Ansatz zugegeben. 20

Aliquots der partiell restringierten DNAs wurde vor dem Beladen jeweils eines 15 ml Die Größenfraktionierung der partiell restringierten DNA erfolgte in kontinuierlichen Saccharosegradienten für 10 min auf 68°C erwärmt und dann auf 20°C abgekühlt. 10-40% Saccharose-Gradienten (w/v) (Sambrook et al. (1989)). Die einzelnen Die Zentrifugation der Gradienten erfolgte für 24 h, bei 20°C und 22000 rpm aufgetrennt und die Größenverteilung der DNA in den einzelnen Fraktionen Von den einzelnen Fraktionen wurden 30 µl in einem 0,5%igen Agarosegel (Beckmann, Rotor SW 40). Nach der Zentrifugation wurden die einzelnen 23 ဓ္ဌ



Butanol eingeengt und die DNA aus den Proben mit 2 Volumenteilen EtOH (99,8%)/ bestimmt. Fraktionen, die genomische DNA von ca. 4,0 kb und größer enthielten, Tris/EDTA-Puffer (10 mM/1mM) entfernt. Anschließend wurden die Proben mit 2wurden vereinigt. Die Saccharose aus den Proben wurde durch Dialyse gegen 2 M Ammoniumacetat (Endkonzentration) bei Raumtemperatur (RT) ausgefällt. Zum Auffüllen der 3'Enden der partiell restringierten DNA wurden 20 μg der BamH I bzw. Sau3A I restringierten DNA mit 1 mM dATP, 1 mM dGTP (Roche, Mannheim),

Deutschland) in einem Endvolumen von 60 µl inkubiert. Die Reaktion wurde bei 6 µl 10x Pfu Reaktionspuffer und 10 Units native Pfu-DNA Polymerase (DNA-Polymerase mit "proof-reading" Aktivität; Stratagene GmbH, Heidelberg, 72°C für 1 h 30 min durchgeführt. Anschließend erfolgte eine 9

Phenol/Chloroform/Isoamylalkohol-, eine Chloroform/Isoamylalkohol-Extraktion der DNA und nachfolgend eine Präzipitation der DNA mit 1/10 Vol. 3M NaAc und 2,5 Vol. EtOH (absolut)

5

1.1. Ligation in Lambda Fix® II/xho I Partial Fill-In Vektoren (Stratagene GmbH, Heidelberg, Deutschland) Die BamH I bzw. Sau3A I restringierte genomische DNA wurde in den Lambda Fi $\kappa^{\otimes}$ 

Ligationspuffer, 2 Weiss Units T4 DNA-Ligase (MBI Fermentas GmbH, St. Leon-Rot, Heidelberg, Deutschland) ligiert. Der Ligationsansatz enthielt: 1  $\mu$ l des Lambda Fi $\chi^{\mathfrak{G}}$ II Vektors, 0,4  $\mu g$  BamH I bzw. Sau3A I restringierte genomische DNA, 0,5  $\mu$ I 10x II/Xho I Klonierungsvektor nach Angaben des Herstellers (Stratagene GmbH, Deutschland); Weiss et al. (1968) J. Biol. Chem., 243: 4543-4555) in einem 20

Endvolumen von 5 μl. 22

1.2. In vitro Verpackung der Ligationsprodukte

Zur Verpackung der Lambda Phagen wurde das *in vitro-*Verpackungskit "Gigapack<sup>®</sup> ll Gold" der Firma Stratagene (Stratagene GmbH, Heidelberg, Deutschland)

verwendet und den Angaben des Herstellers gefolgt. ဓ္က



Von den Ligationsansätzen wurden jeweils 1 μl zu den Verpackungsansätzen dazugegeben und im Folgenden den Angaben des Herstellers gefolgt.

# 1.3. Anzucht der Bakterien zur Phagenvermehrung

Zur Phagenvermehrung wurde der E.coli-Bakterienstamm XL1-Blue MRA (P2) verwendet. Die Bakterien wurden in LB-Medium mit 10 mM MgS04, 0,2% (w/v) Maltose bis zu einer OD 600 = 0,5 bei 37°C, 180 rpm angezogen. Anschließend wurden die Bakterien bei 2000 rpm, 10 min, 4°C pellettiert und der Überstand verworfen. Das Bakterienpellet wurde in 10 mM MgSO4 resuspendiert und die

Bakteriendichte auf OD600 = 0,5 eingestellt.

9

Zur Phagenvermehrung wurden aus den Verpackungsansätzen 1μl aus den Originalansätzen bzw. 1:10 Verdünnung der Originalansätze mit 200μl Bakteriensuspension (OD600 = 0,5) gemischt und 15 min bei 37°C inkubiert.

- Anschließend wurden die einzelnen Ansätze mit 3 ml TOP-Agarose (48°C) gemischt und auf NZY-Festmedium nach Herstellerangaben (s.o. Lambda Fix<sup>®</sup> II/xho I Partial Fill-In Vektoren, Stratagene) plattiert. Die Platten wurden für ca. 16 h bei 33°C inkubiert.
- 20 Die Phagentiter der Sau3A I bzw. der BamH I genomischen Banken wurden durch Auszählen der Phagenplaques bestimmt. Für die Sau3a I bzw. die BamHI Primärbanken wurden Phagentiter von 2,2 x 10<sup>7</sup> pfu/ml bzw. 1,4 x 10<sup>7</sup> pfu/ml
  - ermittelt. Zur Bestimmung der durchschnittlichen Insertgrößen wurden von jeder
    Bank 10 einzelne Phagenklone amplifiziert, die Phagen-DNA isoliert (Sambrook et
    al. 1989) und die Insertgrößen nach Restriktionsverdau und gelelektrophoretischer
    Auftrennung ermittelt. Die durchschnittliche Insertgröße beträgt ca. 15,0 Kb für die
    BamH I bzw. 15,6 Kb für die Sau3A I Bank.



Zur Herstellung repräsentativer, amplifizierter genomischer Banken wurden von jeder Bank ca. 4,5 Millionen pfu plattiert. Die Ampflifizierung erfolgte nach den Angaben des Herstellers (Stratagene). Die Phagentiter der amplifizierten Banken

5 betrug 6,3 x  $10^9$  pfu/ml (BamHI-Bank) bzw. 2,0 x  $10^9$  pfu/ml (Sau3A I-Bank).

. Durchmustern der genomischen Banken

Die Identifizierung und Isolierung von Phagenklonen, deren genomische Inserts Sequenzen der gbssl-Gene tragen, erfolgte über Plaque-Hybridisierung. Zum Durchmustern der genomischen Banken wurden ca. 500.000 Phagen von jeder Bank ausplattiert. Das Ausplattieren der Phagen und Abziehen der Platten erfolgte nach Standardprotokollen (Sambrook et al., 1989; Stratagene Lambda Fix<sup>®</sup> II Manual). Als genspezifische Sonden wurden DNA-Fragmente von cDNA-Klonen der

9

GBSS I (Block, M. (1997) "Isolierung, Charakterisierung und Expressionsanalysen 15 von Stårkesynthase-Genen aus Weizen (*Triticum aestivum* L.)". Dissertation, Universität Hamburg) eingesetzt.

Die Markierung eines 283bp großen DNA-Fragments des gbssl cDNA-Klons erfolgte über eine spezifische PCR-Reaktion, unter Einbau von DIG-markierten dUTP's

20 (Roche Diagnostics GmbH, Mannheim, Deutschland). Die PCR-Reaktion wurde mit Primern durchgeführt, die innerhalb des ersten Exons des gbssl cDNA-Klons (Position 146-429) liegen.

W1: 5'-ATGGCGGCTCTGGTCACGTC- 3' (SEQ ID No. 9)

25 W2: 5'-AGGCCGCCAGTCTTGCTCCA-3' (SEQ ID No. 10)

Der PCR-Reaktionsansatz setzte sich folgendermaßen zusammen;

10µl PCR-Puffer (10xconc.; Life Technologies)

3µl MgCl<sub>2</sub> (50mM; Life Technologies)

30 3µl DIG dUTPs (Roche Diagnostics GmbH, Mannheim) 3µl dNTP-Mix (je 5mM)

6µl Primer W2 (10pmol)

10ng Template (cDNA-Klon der gbssl)

1µl Taq-Polymerase (5U/µl; Life Technologies)

ad 100µl ddH<sub>2</sub>O

S

Die Bedingungen für die PCR waren folgendermaßen:

- 94°C, 5min
- 94°C, 30sec
- 62°C, 30sec

9

- 72°C, 60sec (IV.→ II. 29 Schleifen)

Die Prähybridisierung der Filter erfolgte in 5x SSC, 3% Blockingreagenz (Boehringer

15

20

65°C im beschriebenen Standard-Hybridisierungspuffer. Alle weiteren Schritte der Chemilumineszenz-Reaktion mit CSPD® erfolgten nach Angaben des Herstellers markierten DNA-Sonden (6ng/ml Hybridisierungslösung) erfolgte über Nacht bei Mannheim), 0,2% Na-dodecylsulfat (SDS), 0,1% N-Laurylsarcosin und 30µg/ml Heringssperma-DNA bei 65°C im Wasserbad. Die Hybridisierung mit den DIG-(Roche Diagnostics GmbH, Mannheim, Deutschland).

Deutschland), mit verschiedenen Restriktionsenzymen geschnitten und nach einer positiven Phagen wurden gereinigt Qiagen® Lambda Kit (Qiagen GmbH, Hilden, Amplifikation und Plaque-Filterhybridisierung vereinzelt. Die DNA der isolierten Positive Plaques wurden ausgestochen und über zwei weiteren Runden der Agarose-Gelelektrophorese in Southern-Hybridisierungen mit den bereits beschriebenen Sonden analysiert.

22

Subklonierung der λ.-Phagenklone in bakterielle Vektoren (pBlueskript™ II) Die genomischen Inserts der positiven Phagenklone wurden mit verschiedenen Restriktionsenzymen geschnitten. Die resultierenden Subfragmente wurden in ဓ္က

38

bakterielle Vektoren (pBlueskript™ II SK(+/-) bzw. KS(+/-) Phagemid Vektoren; Stratagene GmbH, Heidelberg, Deutschland) kloniert. Über Southern-Hybridisierungen erfolgte die Isolierung von gbssl-spezifischen Klonen mit 5'-stromaufwärts gelegenen regulativen Elementen. S

### Sequenzanalysen

stromaufwärts gelegenen regulativen Elemente wurde die Firma SeqLab GmbH Für die Sequenzierung der genomischen Klone der gbss I und ihrer 5'-

Klonierungen von Promotor-Testvektoren

(Göttingen) beauftragt.

9

Die Funktionsfähigkeit der in SEQ ID No.1 aufgeführten 5'flankierenden DNA-

Bereiche wurde in transienten und stabilen Expressionsanalysen überprüft. Als

Promotortestvektoren kloniert, in denen die codierende Region des gus-Gens (uidA) Reportergen wurde das Gen der ß-Glucuronidase (GUS) verwendet (Jefferson (1987) Plant Molecular Biology Reporter Vol.5 (4): 387-405). Es wurden unter der Kontrolle des in SEQ ID No.1 (Position 1-3.139) aufgeführten 15

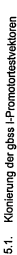
herausgeschnitten und hinter die Multiple Cloning Site von pBluescript (Stratagene) Fusion. Zunächst wurde das uidA-Gen über einen partiellen Verdau zusammen mit 5 flankierenden DNA-Bereichs steht. Die Klonierung erfolgte als transkriptionale kloniert. Der so erzeugte promotorlose Vektor (uidA-nos) wurde für die weiteren dem nos-Terminator aus dem Vektor pCal-GUS (uidA-Gen unter Kontrolle des CaMV 35S-Promotors; Chris Warren, Stanford Universität, unveröffentlicht)

20

Klonierungen verwendet. 25

gewebespezifische Expression eines Gens haben (Rouster et al. (1998) Plant J. 15 des GBSS I-Gens. In der gewählten Klonierungsstrategie liegt das Start-Codon der Auch die 5'-untranslatierte Leadersequenz einer mRNA kann einen Einfluß auf die (3): 435-40). Die klonierten Promotortestvektoren beinhalten daher diesen Bereich 3-Glucuronidase an der Position des Start-Codons der GBSS I.

ဓ္က



Das Ausganskonstrukt des gbss I-Promotortestvektors trägt etwa 7,5 kb des 5 flankierenden DNA-Bereiches der gbss I. Die Klonierung in den promotoriosen uidA-nos-Vektor erfolgte über Restriktionsverdau der Plasmide p11/1 (gbss1) und

- 5 puidA-nos mit den Enzymkombinationen Nco I/Xba I, Ncol/Sac I und für einen partiellen Verdau mit Nco I/Sal I. Der 7,5 kb lange 5 flankierende Bereich wurde anschließend durch unterschiedliche Restriktionen verkürzt, was zur Entfernung von DNA-Bereichen führte, in denen einige der beschriebenen DNA-Elemente liegen.

  Der gbss I-Promotortestvektor wurde im 5 flankierenden Bereich durch Restriktionen mit den nachfolgend genannten Restriktionsenzymen deletiert. Es wurden auf diese
- -4,0 gbss I/ gus (Sac I-Restriktion ca. 4 kb upstream des Startcodons von gbss1; enthält die Nukleotide 1-3139 von SEQ ID No. 1);

Weise folgende Deletionskonstrukte des gbss I-Promotors kloniert:

- 15 -1,9 gbss I / gus (Xbal-Restriktion an Position 1240; enthaltend die Nukleotide 1241-3139 von SEQ ID No.1);
- -1,6 gbss I / gus (Smal-Restriktion an Position 1514; enthaltend die Nukleotide 1515-3139 von SEQ ID No.1);
- -1,3 gbss I / gus (Kpnl-Restriktion an Position 1826; enthaltend die Nukleotide 1827-3139 von SEQ ID No.1);

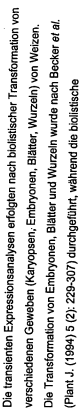
20

- -1,0 gbss I / gus (BamHI-Restriktion an Position 2176; enthaltend die Nukleotide 2177-3139 von SEQ ID No.1) und
- -0,4 gbss I / gus (Bgl II-Restriktion an Position 2727; enthaltend die Nukleotide 2692-3139 von SEQ ID No.1).
- 6. Transiente Expressionsanalysen der Promotor-Testvektoren

25

Die Funktionsfähigkeit der isolierten Promotorkonstrukte wurde in transienten Expressionsanalysen überprüft. Die Tests wurden mit den aus Beispiel 5 erhaltenen gbss I-Promotortestvektoren und ihren Deletionskonstrukten durchgeführt.

8



- 5 Transformation des Endosperms von Karyopsen modifiziert nach Mena *et al.* (Plant J. (1998) 16(1), 53-62) erfolgte. Der Nachweis der Reportergenaktivität erfolgt durch histochemischen Nachweis der GUS-Aktivität (Jefferson (1987) Plant Molecular Biology Reporter Vol.5 (4): 387-405). Die Experimente an 10-30 Tage alten (dap), längs- und quergeschnittenen Weizenkaryopsen zeigten, daß der Promotor zur
- 10 Expression des Reportergens im Endosperm führt. In den transienten Tests war die Aktivität des uidA-Reportergens unter Kontrolle des gbss1-Promotors relativ stark ausgeprägt.
- Folgende Deletionskonstrukte des GBSS I-Promotors erwiesen sich in transienten Expressionsanalysen als funktionsfähig:

5

- -7,5 gbss // gus (enthält ca. 7,5 kb ,upstream' des Startcodons von gbss l; einschließlich der Nukleotide 1-3139 SEQ ID No.1)
- -4,0 gbss I / gus, enthaltend die Nukleotide 1-3139 von SEQ ID No.1)
- -1,9 gbss I / gus (Xbal-Restriktion an Position 1240)
- 20 -1,6 gbss I / gus (Smal-Restriktion an Position 1514)
- -1,3 gbss I / gus (Kpnl-Restriktion an Position 1826)
- -1,0 gbss I / gus (BamHI-Restriktion an Position 2176)

Nach einer Deletion an Position 2.691 von SEQ ID No. 1 (-0,4 gbss I / gus) konnte

- keine GUS-Aktivität des Reportergens mehr festgestellt werden.
- Stabile Transformation von Weizen mit den Promotor-Testvektoren
   Die in Beispiel 5 beschriebenen Promotortestvektoren und Deletionskonstrukte
   wurden zur Erzeugung stabil transformierter Weizenpflanzen verwendet:
- 30 4,0 gbss 1 / gus (s.o.)
- -1,9 gbss I / gus (Xbal-Restriktion an Position 1240; SEQ ID No.1)



-1,0 gbss I / gus (BamHl-Restriktion an Position 2176; SEQ ID No.1)

Die Herstellung der transgenen Pflanzen erfolgte nach der Methode von Becker et al. (Plant J. (1994) 5 (2): 229-307). Als Selektionsmarker wurden die glufosinatebzw. Neomycin-Resistenz tragenden Plasmide p35S-PAT (Aventis CropScience

S

GmbH, Frankfurt) bzw. pAct1Dneo (Müller (1992) Dissertation, Universität Hamburg)

Analyse der gus-Reportergenexpression in stabil transformierten Weizenpflanzen œ 9

transgenen Pflanzen und dem Nachweis einer stabilen und vollständigen Integration Die funktionelle Analyse der gbss I- Promotoren erfolgte nach der Regeneration der der Testkonstrukte in das Weizengenom über Southern-Analysen. Die Reportergenaktivität in den regenerierten transgenen Pflanzen wurde über einen Karyopsen nicht mehr auftritt. Keine GUS-Aktivität konnte dagegen im Embryo, dem Pflanzen weisen eine starke GUS-Färbung im zentralen Stärkeendosperm auf. Die Endosperm nachgewiesen werden. Sehr früh nach der Bestäubung ist außerdem analysiert. Die Karyopsen der mit den gbss I-Testvektoren stabil transformierten Aleuron und der Embryo-umgebenden Region nachgewiesen werden. Auch im GUS-Aktivität konnte bereits in sehr jungen Karyopsen im sich entwickelnden Transgenen (Blätter, Wurzeln, Stengel, Endosperm, Embryo, Pollen) wurden eine Aktivität des gus-Reportegens im Perikarp nachweisbar, die in älteren histochemischen GUS-Nachweis untersucht. Verschiedene Gewebe der 5 8

Reportergens erfolgten über fluorimetrische GUS-Nachweise sowie in Northern-Blot assimilierenden Gewebe der Blätter, sowie in den Stengeln und Wurzeln konnte keine Reportergen-Aktivität nachgewiesen werden. In transgenem Pollen wurde ebenfalls GUS-Aktivität detektiert. Quantitative Analysen der Expression des Analysen.

3

25

5





Tabelle 1: Expressionsmuster der gbss I-Promotorkonstrukte (vgl. Bsp. 5-7)

Gewebe	-4.0 GUS	-1.9 GUS	-1.0 GUS
Endosperm			
jung	‡	* ‡	+
alt	‡	<b>+</b> + +	ŧ
Perikarp			
jung	+	+	+
alt	ī	•	_ •
Chlorophyllschicht	ľ		
Embryo			
Scutellum		+	+
Pollen	+++	+++	+
Blatt	J		

beziehungsweise der Reportergenexpression abnimmt. Eine Erklärung für diesen Hierbei zeigte sich, dass mit abnehmender Länge des in den Promotortestvektor Effekt ist die Präsenz von AT-reichen Regionen, die bei der Verkürzung des integrierten Promotorfragments die Stärke der β-Glucuronidaseaktivität

2

Promotorbereiches schrittweise wegfallen. Diese Bereiche finden sich an den

Positionen 1-958, 1024-1213 sowie 1912-1960 im Bereich des Konstrukts -4,0 gus, der die TATA-Box 5'flankiert und in dem sich üblicherweise die cis-regulatorischen wobei die ersten zwei bei der Verkürzung zum Konstrukt -1,9 gus deletiert werden. eine gewebespezifische Aktivität vermittelt, da in dieser Deletion von dem Bereich, Bereich 1912-1960 deletiert. Überraschend ist, dass auch das ~1,0 gus-Konstrukt Bei der weiteren Verkürzung zum Konstrukt -1,0 gus wird auch der AT-reiche 9

Karyopsenentwicklung der Pflanzen, die das Konstrukt 4,0 gus enthalten, entsprach sowohl im Endosperm als auch im Perikarp dem des gbss1-Gens. Auch das --1,9 Northern Blot-Analysen zeigten die Expressionsmuster der unterschiedlichen Promotor-GUS-Konstrukte. Das uidA-Expressionsmuster im Verlauf der DNA-Elemente befinden, nur noch 38 bp vorhanden sind.

Karyopsenentwicklung verschoben, es lag etwa 25 Tage nach der Bestäubung oder Expressionsmuster, das dem des gbss1-Gens entsprach. Für die Expression des GUS-Konstrukt und das –1,0 GUS-Konstrukt führten im Perikarp zu einem uidAuidA-Reportergens unter der Kontrolle dieser beiden Promotordeletionen im Endosperm war das Maximum der Aktivität weit nach hinten in der

S

Patentansprüche:

4

Nukleinsäuremolekül mit der Funktion eines karyopsenspezifischen Promotors, das die durch Seq ID No. 1 definierte oder die durch DSM 13398 (Plasmid p 11/1) hinterlegte Nucleinsäuresequenz umfaßt; a S

ein oder mehrere Sequenzelemente umfaßt, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus a

cacgcaaagg cgcgtcggcc agccacgac (Seq ID No. 2);

agaaacaaac aaacaaacaa aaaagt (Seq ID No. 3);

9

cetticagga cgatgeticg gtgeettaag acacetaee tttgtgteta tgaeatgtga gcccaacag atggct (Seq ID No. 4);

cccgtctagg cgttcggtgt ccggcc (Seq ID No. 5);

cagggagcct tcga (Seq ID No. 6);

tcagccagtt ccacccgtg cacg (Seq ID No. 7) und 5

tactctggtc atgttaa (Seq ID No. 8);

einen funktionalen Teil der in a) genannten Nucleinsäuresequenz umfaßt; ઇ

eine Sequenz umfaßt, die mit mindestens einer der in a) und/oder b) genannten Nucleinsäuresequenzen hybridisiert; und/oder ভ

eine Sequenz umfaßt, die mit einer der in a) genannten e 2

insbesondere zu etwa 90-99 % und ganz besonders bevorzugt zu etwa 95-99 Nucleinsäuresequenzen zu etwa 60-99 %, vorzugsweise zu etwa 75-99 %, % identisch ist.

Nukleinsäuremolekül nach Anspruch 1, der ein in Pflanzen aktiver Promotor ist. તં 25

Expressionskassette enthaltend ein Nukleinsäuremolekül nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 - 2. က်

ဓ

Vektor enthaltend ein Nukleinsäuremolekül nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 - 2 oder eine Expressionskassette nach Anspruch 3.

4.

- Vektor nach Anspruch 4, der zur Transformation von pflanzlichen Zellen S.
  - geeignet ist. S
- nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 2, mit einer Expressionskassette nach Wirtszelle, die genetisch modifiziert ist mit einem Nukleinsäuremolekülen Anspruch 3 oder einem Vektor nach einem oder mehreren der Ansprüche 4 - 5. ဖ
- Wirtszelle nach Anspruch 6, die eine pro- oder eukaryontische Zelle ist. ۷.
- Wirtszelle nach Anspruch 6, die eine Pflanzenzelle ist. œ
- Pflanze enthaltend Pflanzenzellen nach Anspruch 8. o, 5
- Vermehrungsmaterial oder Erntegut von Pflanzen nach Anspruch 9, enthaltend Pflanzenzellen nach Anspruch 8. 6.
- Nukleinsäuremolekül nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 2, einem Vektor Verfahren zur Herstellung transgener Pflanzenzellen nach Anspruch 8, worin nach Anspruch 3 oder mit einer Wirtszelle nach Anspruch 6 transformiert, und die nach einem oder mehreren der Ansprüche 4 – 5, mit einer Expressionskassette transformierten Pflanzenzellen, -gewebe, -teile oder Protoplasten in einem man Pflanzenzellen, -gewebe oder -teile oder Protoplasten mit einem Nachstumsmedium kultiviert. 20 25
- Verfahren zur Herstellung transgener Pflanzen nach Anspruch 9, worin man Pflanzenzellen, -gewebe oder -teile oder Protoplasten mit einem
- nach einem oder mehreren der Ansprüche 4-5, mit einer Expressionskassette nach Nukleinsäuremolekül nach einem oder mehreren der Ansprüche 1-2, einem Vektor ဓ္က

46

transformierten Pflanzenzellen, -gewebe, -teile oder Protoplasten in einem Anspruch 3 oder mit einer Wirtszelle nach Anspruch 6 transformiert, die Wachstumsmedium kultiviert und daraus ganze Pflanzen regeneriert.

- Verwendung eines Nukleinsäuremoleküls nach einem oder mehreren der Ansprüche 1-2 zur karyopsenspezifischen Expression von Genen in genetisch modifizierten Pflanzen €. Ŋ
- Verwendung eines Nukleinsäuremoleküls nach einem oder mehreren der Ansprüche 1-2 zur karyopsenspezifischen Suppression von Genen in genetisch modifizierten Pflanzen. 4. 9
- Nukleinsäuremolekül gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1-2 stabil in das Verfahren zur karyopsenspezifischen Genexpression in Pflanzen, worin ein Genom einer Pflanzenzelle integriert wird und aus besagter Pflanzenzelle eine

5

Pflanze regeneriert wird.

Verfahren zur karyopsenspezifischen Gensuppression in Pflanzen, worin ein

Nukleinsäuremolekül gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1-2 stabil in das Genom einer Pflanzenzelle integriert wird und aus besagter Pflanzenzelle eine Pflanze regeneriert wird. 20

47

#### Zusammenfassung

Promotoren zur Genexpression in Karyopsen von Pflanzen

S

erlauben, Verfahren zur gewebespezifischen Genexpression oder Gensuppression solche Promotoren enthalten, mit besagten Promotoren transformierte transgene in Pflanzen, Expressionskassetten, rekombinante Vektoren und Wirtszellen, die Die vorliegende Erfindung betrifft Promotoren, die eine karyopsenspezifische Expression oder Suppression von Genen in genetisch modifizierten Pflanzen Pflanzenzellen und Pflanzen, sowie Verfahren zur Herstellung solcher Pflanzenzellen und Pflanzen. 10

#### SEQUENCE LISTING

<110> Aventis CropScience GmbH

<120> Promotor zur Genexpression in Karyopsen von Pflanzen

<130> AGR 2000/M 226

<140> -<141> 2000-08-25

<160> 10

<170> PatentIn Ver. 2.1

1 3785 <210>

<212> DNA

<213> Triticum aestivum

qaatttcttt gctgtttttc atttcctttc ttcttaaggg ttttagggta attettgtge caattatgta tttatttcat tttctttact taacagtgcg gtttggtttc tcatattgtg ttctacctaa tgtttcatgt

1440 tgcgtccctc 1380 660 720 tgacagtaat tattttattt tcttctttaa tttcgttttg aaaattatgc gttttgtcat tgatgatacc acacatgcac acacacgcat cacacgacac acgtcaatca tgtaattgtt cataaaatta tgcaatttca actaattcat ctttatctta tttctatcta tgcctacgta tattagtggt acgtttccc aaaccaatgc ccccaattca tttattattg tttattaagt gtgtgcgtgt ttttqtttct cgtatacatt acctattttc ttgtttcgtg ccaagaggct cgtgctgcag aggcgcgtgc gggcaggaca gagodoacdo gagaatgtgc cactccgctc cgaaggcgag gggtcattca aaggcaggtg tgcgggtgcg ggagcggagc caccacca ttaggggtgt ttctgtgtaa ggaagggtaa cactaatgcc gcatattata aaaagcacag ttttctagaa ttttatttca tagaaaatct tgtgcgcaca aaaatagaca ccacggccta tagagactct caccgcatt ggcacgtgcg gccgtgtcgt cagcgaaaag gcacacgaga addeaddeac ccggcgaacc ttaagacacc cagtgatcca gggccatgca gtgttgtacg deadacadaca tgtgccactc acaaaaagt ccagagccgt gcatgcacga agcgggcgag agaagaagaa ggttttctca tttatgtgta tgcatgaata tttttgcagt taaattaatt gaggaaattc agttttatac tagtttcagt ttttatttt catttggaaa gccactaatc cattccatct atatgcggaa tgcatacacc aaagcgcaat ttagaaagaa tagtacgttg tcgcgtaaac gtgttttagt tgcatacct tgggatatag actggccttc tgtccatgtt gctgttcata gatacgcccg aagcgaggga gcagcccacc ggaaggggc tgccacgccc ggaaagcgcg aggcagaaac aaacaaacaa cttcggtgcc gcccacatgt ttcattacac tccttgagtc ccqtccaqqa gtctcgtacq ccgcgtgcat tatacaccca cttcttcatt atttatgcct cgtgtaacac ttcaggcgac atattatgga tettettet tattttgatt gcttattcgt attatttgtc tgagcacgca cgcatgggca cgcgagcaca atgcgtgcac tatatgtggc cagcccaccg gtacgtgcta ccagaactga caggacgatg cgcacgtacg gcagcgccat ggtaccacta ggcgaaaggt acacccaccd ggccggcaac cagatggctg cggtgtccgg accgttcqtt gagtacgctc cgacgccgct agccaccgga acataagtat ttttcatttt aaaactttag tgcgcaaact aatgatacta ttattcttgt acttttatat aaactttatc attcattccg tgagcactca gcacagccac gctatactac aaataccaat tcatctctca gactagtatt aaaacggtca ccgtgagtga agccagggca ttggcagcac aaaaagaagg cacatggccc tgcacggcgc geegeteege gcacgcacgc ttggggatcc tacaaccagg cccgggccat cacagcagga cggccagcca gtgagcccaa cgtcgccttt accgaagetg tctaggcgtt ggagccacgc gggtaatacc tagtacacac tcttgcttag aatgccacta gttaatatac gtacaaattg tctgtatttt aattgcgtgc acacaaca gtttttagtt tctttaaggg caaaaactca gtcgcatttt cgacacacac ggactggcta aggtgccaca tcgtaggacg caccacctca gatccgacaa acgcgccggt agcaaaagag aggaagcaat

tttagttcgg tctcaaatca atatagtcag gcacgaacgt gatagatcga gaccaggtac ccggacgatg gaagagatca gccggcccag ttcccggccg cagaagaaga agaagcagaa aatgcccggc cggcgactgt agcgagagca gcgtggacat agaagatgcg cgctcggcac cctttaaagc ggagcgggta cccactcacc ccccacacac aaaggcgcgt caggctgcca ctccactcaa tctatgacat tgccgtcccg

12

က

24

aggregating acceptage adjected the tagatteae acceptance	agatagatec aagategoga aattaaaaa atettagate agacaggecagge gedecteagge getteataa actetteaaat actetteaat getteeggeg geatgaggae accggegge geatgaggae accggegeg geatgaggae accggegeg tegteggege accggegegege accggegegege accggegegegegegegegegegegegegegegegegege	atocaaatgo gogtaagttg aaagatttaa gogtaaccaa goaccaattc tcaaatgtaa abtcagtgca gottaccagt tcaaatgtaa abtcagtgca gottacgtcc tccaggtttt tgtoggagcg cctctccatg cctctcatg cgccatggcc cgccatggcc cgccatggcc cgccatggcc cgccatggcc ctgccgttac ccccgcgcttac ccccgcgcttac ccccgcgcttac ccccgcgcttac ccccgcgcttac	egocatitica adreatita atreatita atreatita gigotitigati cattitica gigogaaca atreagaa atreagaa atreagaa agocagac caggiocita agocagac agocagac agocagac caggiocita agocagac agocagac agocagac cagacagac agocagac cagacagac cagacagac cagacagac cagacaga	ttagatccag tatagatcag ttcatgctag ttcatggcca attctgttt tttgtttgtt tttgttagtt ccagtccac gttcatata acttgactg gctccagga ccacggcac gcccggcac gccccgga caagacaga agactggcg agactggcg gccactgcct gcactgcct aaggacgct aaggacgct aaggacgct aaggacgct aaggacgct aaggacgtc aaggacgct aaggacgct ccacggcg gccactgcct gccactgcct gccactgcct gccactgcct aaggacgct aaggacgct aaggacgct aaggacgct aaggacgct aaggacgct aaggacgct aaggacgct aaggacgct aaggacgct aaggacgct aaggacgct aaggacgct aaggacgct aaggacgct aaggacgct aaggacgct aaggacgct	2580 2640 2700 2700 2820 2882 3820 3900 3180 3180 3180 3180 3180 3180 3180 31	
<pre>&lt;400&gt; 2 cacgcaaagg cgcgtcggcc a c210&gt; 3 &lt;211&gt; 21 &lt;212&gt; DNA &lt;213&gt; Triticum aestivum</pre>	agccacgac m			· ·	59	
<pre>&lt;400&gt; 3 agaaacaaac aaacaaacaa a &lt;210&gt; 4 &lt;211&gt; 72 &lt;212&gt; DNA &lt;213&gt; Triticum aestivum</pre>	o s			2	21	
cagga cgatgcttcg cagtg gc . 5 . 26 . DNA	rgccttaag	acacctacct t	tigigictat g	gacatgtgag 6 7	72	
<400> 5 cccgtctagg cgttcggtgt c	ုသစ်စ်သ			Š	t,	

<220> <223> Description of Artificial Sequence: Promoter <223> Description of Artificial Sequence: Promoter <210> 9 <211> 20 <212> DNA <213> Artificial Sequence <400> 7 tcagccagtt ccacccgtg cacg <210> 10 <211> 20 <212> DNA <213> Artificial Sequence <210> 7 <211> 24 <212> DNA <213> Triticum aestivum <210> 8 <211> 18 <212> DNA <213> Triticum aestivum <212> DNA <213> Triticum aestivum <400> 9 atggcggctc tggtcacgtc <400> 10 aggccgccag tcttgctcca <400> 8 atactctggt catgttaa <400> 6 caggageete ga

18

20

20

<210> 6 <211> 12